

1RC. 0872 1.

HARVARD UNIVERSITY



LIBRARY

OF THE

Museum of Comparative Zoology

Archiv

£11-

Protistenkunde.

Herausgegeben

von

Fritz Schaudinn

malensee bei bernn.

Vierter Band.

Mit 14 Tafeln und 66 Figuren im Text.



JENA. Verlag von Gustav Fischer. 1904. Alle Rechte vorbehalten.

Inhaltsübersicht.

STEMPELL, W., Über Nosema anomalnım Monz. (Mit Tafel I-III)	1
COHN, LUDWIG, Zwei parasitische Infusorien aus Discoglossus pictus. (Mit	
Tafel IV)	4.3
PARHLER, FRANZ, Über die Morphologie, Fortpflanzung und Entwicklung von	
Gregarina ovata. (Mit Tafel'V u. VI und 1 Textfigur)	
Liue, M., Ban und Entwicklung der Gregarinen. I. Teil: Die Sporozoiten,	
die Wachstumsperiode und die ausgebildeten Gregarinen. (Mit	
31 Textfiguren)	
St rextinguren)	. 00
Zweites Heft.	
HAMBURGER, CLARA, Die Konjugation von Paramaecinin bursaria Focke. (Mit	
Tafel VII-1X and 2 Textfiguren)	199
ZUELZER, MARGARETE, Beiträge zur Kenntnis von Difflugia urveolata Carter.	
(Mit Tafel X-XII und 2 Textfigureu)	
Penaro, Eugène, Etude sur la Chlamydomyxa montana. (Mit 19 Textfiguren)	
TENARD, ECGENE, Educe sur la Calamytomy at montana. Only 15 Textingment	200
Drittes Heft.	
LEGER, L. et O. DUBOSCO, Nouvelles recherches sur les Grégarines et l'épithélium	
intestinal des Trachéates. (Mit Tafel XIII n. XIV und 11 Textfiguren)	335
KÜSTER, ERNST, Ciliaten in Valoniazelleu	384
Literaturliste	391

17.35%

Archiv

en-

Protisténkunde.

Herausgegeber

von

Fritz Schaudinn

Vierter Band Erstes Helt.

Mit 6 Tafeln und 32 Figuren im Text



FENA. Verlagivon Gustav Fischer

Inhaltsübersicht

STEMPELL, W., Über Nosema anomalum Monz. (Mit Fafel I COHn, Li iwil). Zwei parasitische fufusorien aus Discoglosaus (Mit Fafel IV).

PAI HIJER, FRANZ, Über die Morphologie, Fertpflanzung un wicklung vou Gregariun ovata. (Mit Tafel V n. VI and 1 Te

Sporozoiten, die Wach-tumsperiode und die ausgel garinen. /Mit 31 Textfiguren

Zweli 414 an 'n Re 94ktun sind 21 ruhten an Herro Dr. Fritz Ialewee b Berlin, I impbalinstrusse 128.

Verlag von Crustav Pischer in Jenn.

Die Entwickelungsgeschichte der Kreuzotter Tist 1 Die Entwickelung vom Auftreten der ersten Furel Schlusse des Amnlos, Bearbeiter von Dr. Emil Ballowitz, a.

Schlüsse der Annias, Bescheite von Ir, Emil Ballovitt, a. der Anniam und Proschein um naturisphen limitiat der lijuwwald. Mit Di Utopraphischen Talelin, 40 Tecfiguren, 1901. Pre Ergebnisse über die Konstitution der ehrom Substanz des Zeilkerns, von br. Theodori Rose und Tr. Longmitt Ward. Abbiltonge un Texte. 1901. Press; 2 Mark der 1901.

Das Problem der Befruchtung, von Dr. Theodor B
Mit 19 Abbo langen no T xt 1902 Prob

Mrt 19 Abba tangen ao Text - 1901. Pron al Mark 80 Pf

Vergleichende chemische Physiologie der a

Tiere, von Dr. Otto von Fürth, Prava tozent an der Univeburg B. 1902. Prois 18 Mark.

Ueber das Schicksal der elterlichen und gr lichen Kermantelle, Morphologiehe Bestäge um Aus erbangsieher, Von Dr. Vallent Trefessor an der Technichen Hossenhalen in Stutigart Mit 4 To

Ueber verschiedene Wege phylogenetischer Ei lung, Van Dr. O. Jackel, Propiser in Ferm, Mo 18 Text April 1984 Per 1 Mark St. 1984 Verschiedingen des V internat Zoologe

Palaeontologic und Descendenzlehre. Vortrag geh
naturw. Haupter pre der Versammlung des eher Naufronscher in
Ham ung a. 28. September 1991. Von Ernst Koken, Pref. der C
Peron 1 ben un Teilungan. Mit 6 Fuguren um Text. 1992. Preu-

Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsge der wirbellosen Tiere, Vin E. Kerscheit, Protesson Allgemeiner Teil. Eine Liebering, Friste und zweite Au

Infall Ester Abeliair Examinent il Examinent il Examinent in Der Anten laure er Emeritain, er auf die Enterschung, Examinentons rollen. S. Kapid. Ermit sangen der im Innen wir wickelurgist form. Zweiter Alb. int. Die Geschle sitterlein, ihr Reting und Versiegung. 4. Kapit. Et und Ethelung. 5. Kapital Sprinstogeness.

Zweite Lieferung.

Inhal' 6 Kape d Errifung Samenr ing und Befruchtun
Theorie der Vererbung.

Nachdruck verboten. Fbersetzungsrecht rorbehalten.

Über Nosema anomalum Moxz.

Von Dr. W. Stempell,

Privatdozent in Greifswald.

(Hierzu Tafel I.-III.)

Einleitung.

Die von mir an Thélohania mülleri (L. Pfr.) (1901 n. 1902) angestellten Untersuchungen hatten ergeben, daß die Entwicklung dieser Mikrosporidie innerhalb des Wirtes an zwei ganz verschiedene Formen geknüpft ist, von denen die eine, von mir als Meronten bezeichnete, die Vermehrung der Parasiten innerhalb des Wirtes besorgt, während die andere, die der Sporonten, die Neuinfektion anderer Wirtsiere ermöglichte

Es lag nun nahe, zu nutersnehen, ob nicht auch bei der Gattung Nosema, welche in vieler Hinsicht von Th'elo han in abweicht ein ähnlicher Dimorphismus vorkomunt. Diese und mancherlei andere ungedöste Fragen bestimmten mich, eine Sjezies der Gattung Nosema genamer zu untersichen. Nach mehreren vergelöchen Versnehen, brauchbares Material der typischen Sjezies Nosema bombycis Navörzta zurehalten, entschied ich mich für Nosema a noma lum Mosz, da mir hiervon leidlich genügendes Material in der Ungebung von Greifswald zu Gebote stand. Die überraschenden Ergebnisse dieser Untersuchung, über welche ich bereits in einer vorlänfigen Mittellung (1904 2926—295) kurz berichtet habe, zeigen, daß die genannte Spezies einen viel komplüzierteren Entwicklungs aug durchmacht, als Trückons (1898) annahm. Diese Ergebnisse besitzen auch im übrügen genügend allgemein zytologisches Interesse, Ambir ür Protekskende. M. U.

um ihre Veröffentlichung trotz der vielen Lücken, die sie noch aufweisen, gerechtfertigt erscheinen zu lassen.

Hinsichtlich der Nomenklatur der vorliegenden Spezies verweise ich auf Labbe (1899 S. 105 ¹); die übrige in Betracht kommende, recht spärliche Literatur wird im Laufe der speziellen Darstellung besprochen werden.

Material und Untersuchungsmethoden.

Das Material wurde ansschließlich in der Umgebang von Greifswald gesammelt. Aus einem sich bei Eldena i. P. in den Greifswalder Bodden ergießenden Graben erhielt ich eine kleine Anzahl von Gasterosteus acnleatns L., welche zum Teil ziemlich reichlich mit Hautzysten von Nosema anomalnm besetzt waren. Einzelne Stichlinge waren auch noch an anderen Organen infiziert. So wies das in Fig. 10 dargestellte Exemplar etwa 30 große und außerdem viele kleine Zysten auf, welche hier nicht nur im Unterhautbindegewebe, sondern auch am Ovarium, Peritoneum und Darmkanal saßen. Leider war dieses schon vor mehreren Jahren gefangene Exemplar nur ungenügend, nämlich mit 4 proz. Formollösung konserviert; doch hat es mir trotzdem gute Dienste geleistet. Außer den von mir selbst gefangenen Stichlingen erhielt ich durch freundliche Vermittlung der Herren Professor Dr. G. W. MÜLLER und cand. zool. A. Thienemann einige große Zysten, welche am Darm von Gasterosteus aculeatus gesessen hatten und ebenfalls aus Eldena stammten, sowie einige kleine, in der Haut von Gobius minntus L. (gefangen im Greifswalder Bodden im Juni bei Wampen) sitzende Zysten. Endlich war der Assistent am hiesigen zoologischen Institut, Herr Dr. L. Conx, so liebenswürdig, mir einige von ihm gefundene, zum Teil mit Nosema anomalum infizierte Ovarialeier von Gasterosteus aculeatus zu überlassen. Den genannten Herren spreche ich auch an dieser Stelle meinen verbindlichsten Dank aus.

Vier der mitgeteilten Hauptfälle (Hautzysten, Darmzysten, Ovarialeierinfektion von Gasterosten a euleatus und Hautzysten von Gobius minutus) wiesen nun bei der Untersachung so viele Verschiedenheiten auf, daß ich zunächst im Zweifel darüber war, ob die Parasiten dieser Fälle überhaupt zu einer und derselben Art ge-

Leider sind die Labne'schen Zitate nicht ganz gennu; so muß es bei 1892
 mierospora, Thelonas in: Bull. Soc. philom. ser. 8 v. 4 heißeu: p. 165 u. 174
 micht 1551.

hörten, erst die nähere Untersuchung des erwähnten sehr stark inrizierten Stichlings erlaubte, alle diese verschiedenen Formen als Entwicklungsstadien ein und derselben Spezies zu erkennen. Immerhin bleiben zwischen den in verschiedenen Wirten gefundenen Parasitenformen noch einzelne Unterschiede bestehen, welche zum Teil vielleicht auf Rechnung der verschiedenen Konservierungsmethoden zus schieben sind, zum Teil aber auch sicherlich auf der Verschiedenheit der Lebensbedingungen beruhen und nicht gut unerwähnt bleiben können. Aus diesem Grunde werde ich in der nachfolgenden Darstellung die genannten 5 Hauptfälle gesondert beschreiben und erst am Schluß eine kurze, alles Wichtige zusammenfassende Übersicht zeben

Die angewandten Untersuchungsmethoden waren im wesentlichen dieselben, die ich in meiner Arbeit über Thélohania mülleri (1902 S. 236-241) angegeben habe.1) Ich bemerke nur folgendes dazn. Da Nosema anomalum meist große, einheitliche Protoplasmakörner hildet, welche sich nicht gut in toto lebend bei starker Vergrößerung untersuchen lassen, so mnöte ich mich am lebenden Material auf die Herstellung von Zupf- und Quetschpräparaten beschränken, welche meistens nur Form und Größe der reifen Sporen festzustellen erlaubten, zumal mir das Material leider nicht in genügender Menge zu Gebote stand, um zahlreiche Präparate anzufertigen. Um den riesigen Polfaden der Sporen vollständig zum Anstritt zu bringen, empfiehlt es sich, die Sporen nach Zusatz der Jodtinktur (cf. meine Arbeit über Th. mülleri 1902 S. 255) etwa 24 Stunden in der fenchten Kammer liegen zu lassen. Die Mehrzahl der übrigen Feststellungen mußte an Material gemacht werden, das mit heißem Sublimat-Alkohol konserviert worden war, und zwar wurden die Sporen und sonstigen isolierten Formen hauptsächlich an Deckglas-Ausstrichpräparaten, alles übrige an 2-3 μ dicken Schnitten studiert. Da die Sporen von Nosema anomalum sich noch viel schwerer fürhen und differenzieren lassen, als dieienigen von Th. mülleri, so wurde bei Deckglas-Ausstrichpräparaten wie bei Schnitten zunächst eine starke Überfärbung mit Delafteld'schen Hämatoxylin vorgenommen, daranf lange mit Salzsäure-Alkohol differenziert und schließlich Ammoniak-Alkohol (1 proz.) angewendet, Die Romanowsky-Ziemann'sche Kernfärbungsmethode, welche sowohl

1*

⁹) Ich benntze diese Gelegenheit, um einen dort leider stehen gebliebenen Druckfehler zu berichtigen. Auf S. 239, zweite Zeile von unten muß es statt "einer 1 proz. wässrigen Lönnig von Eosin" heißen: "einer 0.1 proz. wässrigen Löung von Eosin".

in ihrer ursprünglichen Form wie anch in einigen neueren Modifikationen (besonders der von Giemsa 1902 a.S. 429, 430, 1902 b.S. 307 -313 angegebenen) zur Anwendung kam, liefert auch bei Nosema an om al um eine brillante Färbung der Kernsubstanzen aller möglichen Stadien, nur haftet ihr scheinbar der Übelstand an, daß sich außer den Kernsubstauzen zuweilen noch ganz andere Elemente Es ist daher bei der Beurteilung derartig gefärbter Präparate strengste Kritik vonnöten, eine Kritik welche dadurch noch besonders erschwert wird, daß bei den vorliegenden Formen - gerade wie ia auch bei vielen anderen Protozoen - oft keine scharfe Definition des Begriffes Kernsubstanzen möglich ist. Um eine recht ansgiebige und universelle Kernfärbung zn erhalten, ist es hänfig vorteilhaft, erst mit Hämatoxylin vorzufärben, dann zu differenzieren und endlich mit Eosin-Azur II-Mischung nach Giemsa nachzufärben. Ein sehr gutes Kernfärbemittel für die reifen Sporen gibt auch 1 proz. wässerige Bismarckbraunlösung bei mehrtägiger Anwendung ab. Leider stand mir nicht genügend reichliches Material zur Verfügung, nm eventuell differente Kernsubstanzen durch verschiedenartige Konservierung und Färbung darznstellen. Aus demselben Grunde konnten, wie bemerkt, auch keine weitergehenden Studien am lebenden Objekt vorgenommen werden, die sicher manches Zweifelhafte aufgeklärt hätten, und vor allem kounten bisher keine genügend ausgiebigen Infektionsversuche angestellt werden. Alles dies hoffe ich bei Gelegenheit nachzuholen.

Um eine möglichst objektive Darstellung des Gesehenen zu geben, hab eich alle Formen, bei denen es tunlich war, mikrophotographiert. Die übrigen Figuren wurden meist mittels des Anurkschen Zelehenapparates sämtlich unter Benntzung der Züss sichen Apochenate-Olimmersion (Breum», 2 mm, num. Apr. 1,20) und des Kompensationsokulars 18 in 2200 facher Vergrößerung hergestellt. Es gehangten bei Zeichnungen von Dauerpräparaten im allgemeinen dieselben Farben zur Anwendung, mit denen die Originalpräparate gefärbt waren. Das Schema Fig. 147 ist eine freie Rekonstruktion.

Spezielle Beschreibung.

Das makroskopische Aussehen der durch Nose ma anomalum verursachten, weißgefährten Tumoren, welche zuerst von GLCOK (1838 S. 771—782, Fig. 1, 2; 1841 S. 202—204 "Fig. 4a—c) beschrieben wurden, ist bereits von so vielen Beobachtern (cf. außer GLGG I. C. Thélohan 1805 S. 318 L. PERFIFER 1805 S. 43 n. a) genauer geschildert worden, daß ich mich begnügen kann, hierfür auf die in Fig. 10 wiedergegebene Abhildung eines stark infizierten Gasterosteus acnleatus hinzuweisen. Die kleinen schwarzen Flecke, welche man auf den weißlichen Tumoren sieht, sind die Figmentzellen des Unterhautbindegewebes, welche sich bei Hautzysten häufig in der bindegewebigen Unhüllung der Parasitenmassen finden. Ich wende mich nunmehr der speziellen Besprechung der einzelben Fälle zu.

Fall 1. Parasiten der Haut von Gobius minutus L. (Fig. 1, 2, 12-29.)

Im Unterhautbindegewebe eines Gobius minutus L., der Spezies, bei welcher anch Haxxuzur einmal Nosema anomalum gefunden hat (1888 N. 170), saßen an einer Stelle dicht un einander gelagert zwei größere, etwa 0.7 mm im Durchmesser messende nud außerdem drei kleinere, etwa 0,1 mm große Zysten.

Jede dieser Zysten zeigt bereits eine von der Parasitenmasse ansgeschiedene Eigenzyste (Fig. 1, 2cy), welche außen von einer dnrch den Wirtskörper gebildeten, sicher bindegewebigen Hülle bedeckt ist (Fig. 1, 2 wcv). Die Substanz der von der Parasitenmasse ausgeschiedenen, bei den größeren Exemplaren 2-3 u dicken Eigenzyste, welche bereits Thélohan gesehen und als Ektoplasma gedeutet hat (1895 S. 214, 215, Fig. 138 e, 139 e), fürbt sich mit Hämatoxvlin und der Giemsa'schen Mischung meistens stark dunkelblan oder violett und läßt eine zur Oberfläche der Zyste parallele Schichtung recht deutlich erkennen (Fig. 21-23 cy). Kerne fehlen in ihr vollkommen; es dürfte also schon aus diesem Grunde über ihre Natur als Ausscheidungsprodukt des Parasitenkörpers kein Zweifel bestehen. Dazu kommt noch, daß mannigfache Mißbildungen und anormale Ablagerungsweisen der Zystensubstanz ihre Herkunft deutlich demonstrieren. Man findet nämlich einmal an vielen Stellen Fortsätze der peripheren Zystensubstanz (Fig. 1, 2, 23 cu m), welche sich oft weit in das direkt unter ihr liegende Protoplasma des Parasiten hinein erstrecken und hier mehr oder minder unregelmäßig gestaltete, oft konzentrisch geschichtete Massen bilden (Fig. 1 cq m).1) Wenn dieselben sehr groß werden, so bemerkt man in dem umgebenden Protoplasma oft große, blasige Hohlräume (cf. Fig. 1 cy m).

¹) Ähnliche Mißbildungen der Zystensnbstanz scheinen auch bei manchen phänozysten Myxosporidien vorzukommen (cf. darüber Thelohan 1895 S. 237 und Cohn 1895 S. 202 Fiz. 26, 27).

Zur Zystensubstanz gehören auch die Haufen kleinerer, rundlicher, zuweilen konzentrisch geschichteter, blasiger Körperchen, welche sich stellenweise mitten im Protoplasma finden und bei flüchtiger Betrachtung wie Kerne aussehen (Fig. 12). Endlich findet man Lamellen von Zystensubstanz, welche der eigentlichen äußeren Hauptzyste parallel verlaufen, zuweilen inmitten der Parasitenmasse, so daß die letztere mehr oder minder vollständig in eine zentrale und eine periphere Portion geschieden wird. Wie weit die mannigfachen Mißbildungen der Zystensubstanz bei Nosema anomalum gehen können, werden wir noch bei Besprechung der auderen Fälle sehen. Der von Thélohau (l. c.) geänßerten Ansicht, daß die Eigenzyste dem Ektoplasma entspreche, möchte ich mich nicht unbedingt auschließen, zumal die Zystensubstanz in ihrer starken Färbbarkeit mit Kernfärbemitteln und ihrer geschichteten Struktur ganz andere Eigenschaften aufweist, als man sie von einer ektoplasmatischen Substanz erwarten dürfte. Allerdings fehlt in der äußeren Schicht des eigentlichen Protoplasmas iede Spur einer ektoplasmatischen Differenzierung; aber müssen deun derartige enzystierte Protoplasmakörper überhaupt eine ektoplasmatische Außenschicht besitzen?

Das Protoplasma füllt nur bei den kleineren Zysten den größten Teil des Innenraumes aus. Bei der einen der beiden größeren Zysten ist es bereits in der Hanptsache auf einen protoplasmatischen Wandbelag beschränkt (Fig. 1 p w, 2, 21-23), von welchem allerdings noch zahlreiche, oft verästelte Stränge ausgehen, die einen mittleren, im übrigen von Sporen erfüllten Hohlraum durchziehen. An einzelnen Stellen bilden diese Protoplasmastränge durch Zusammenfließen Knotenpunkte, in denen dann häufig die schon erwähnten. größeren Ansammlungen von unregelmäßig geformter Zystensubstanz gelegen sind (Fig. 1). Bei der zweiten, größeren, in der Haut von Gobius minutus gefundenen Zyste ist das Protoplasma im wesentlichen auf geringe wandständige Reste reduziert, und der größte Teil der Zyste von reifen Sporen erfüllt. Die feinere Struktur des überall ziemlich gleichförmigen Protoplasmas ist deutlich wabig oder spongiös (Fig. 2, 12, 14, 21-23); an Einschlüssen enthält es außer den schon besprochenen Zystensubstanzmassen noch Kerne und Sporonten auf verschiedenen Entwicklungsstadien.

Was zumächst die Kerne anbelangt, welche ich zum Unterschied von den Kernen der Sporonten als vegetative Kerne bezeichnen will, so zeigen dieselben in den verschiedenen Zysten ein recht verschiedenes Aussehen. In der einen Kleineren, etwa 120 μ im Durchmesser messenden Zyste finden sich kleine, etwa 3 u große, runde Kerne, welche eine Kernmembran und ein relativ kompaktes Chromatingerüst erkennen lassen (Fig. 13). Im Protoplasma einer anderen, daneben liegenden, nur sehr wenig größeren Zyste dagegen liegen außer vereinzelten derartigen Kernen noch andere, größere und ganz große, 10 u und mehr im Durchmesser messende Kerne, welche sich von den kleinen Kernen auch noch durch eine größere Auflockerung der färbharen Kernbestandteile unterscheiden (Fig. 14). Letztere sind teils an der Kernmembran, teils an einem im Innern der Kerne ausgespannten, grobmaschigen Netzwerk von Fäden angeordnet, teils bilden sie auch im Zentrum der Kerne eine größere, kompakte Masse (Fig. 14). Derartige kollossale Kerne finden sich nun in der einen kleineren und der einen großen Zyste ausschließlich; sie sind wohl jedenfalls durch allmähliche Flüssigkeitsaufnahme aus den kleinen, kompakteren Kernen direkt hervorgegangen (vgl. die drei verschiedene Stadien dieser Umwandlung zeigende Fig. 14). Sie heben sich durch ihre hellere Grundfärbung sehr scharf von dem Protoplasma ab, und es ist schwer zu verstehen, daß sie noch keiner der zahlreichen Untersucher von Nosema anomalum gesehen zu haben scheint 1). Diese vegetativen Kerne zeigen besonders in der großen

1) Korotnepp (1892) hat im Protoplasma der von ihm unter dem Namen Myzosporidinm bryozoïdes beschriebenen Mikrosporidie große, bläschenförmige, sich unregelmäßig teilende Kerne gefunden, welche - nach den Abbildungen Kobotnery's zu schließen - vollkommen mit den oben geschilderten vegetativen Kernen von Nosema anomalum übereinstimmen und auch das mit ihnen gemeinsam haben, daß sie nach Beendigung der Sporenbildung zugrunde gehen. Man darf wohl daraus schließen, daß Korotnery hier gauz augloge Gebilde vor sich gehabt hat. Nach Korotnerr sollen sie direkt aus dem Kern des von dem Parasiren befallenen Spermatoblasten der Alcvonella fungosa hervorgehen. Um die Tatsache zu erklären, daß sie zusammen mit den von ihm als Parasitenkerne anførefaßten Gehilden in einer einheitlichen Protoplasmamasse liegen, nimmt Korot-NEFF an, daß die Protoplasmamassen des Parasiten und der Wirtszelle sich schon beim Eindringen des ersteren vollkommen mischen. Eine derartige Annahme scheint mir indessen mit unseren sonstigen Vorstellungen über das lebende Protoplasma vollkommen unvereinbar (cf. anch Braun 1893 S. 97). Aus diesem Grunde schon möchte ich an der oben vertretenen Auffassung, daß die vegetativen Kerne ansschließlich dem Parasitenkörper angehören und nicht etwa hypertrophierte Kerne des Wirtskörpers sind, festhalten. Allerdings sind wir ja gewöhut, die Mikrosporidien als Zellschmarotzer anfznfassen, und man könnte, falls die großen Kerne hypertropbierte Kerne des Wirtskörpers wären, die ganze Nosemazyste als eine riesig hypertrophierte Wirtszelle ausprechen, aber gegen eine derartige Auffassung spricht außer der Einheitlichkeit des Protoplasmas und der nahen Beziehung, in der jene Kerne angenscheinlich zur Sporontenbildung stehen, sowohl das Aussehen der hei Fall 3 noch zu beschreibenden jungen Stadien, als auch das Vorhandensein zweier verschiedenartiger Hüllbildungen.

Zyste eine starke Neigung, sich in die Länge zu ziehen und sich nach dem Typus der direkten Kernteilung zu teilen (Fig. 2, 21-23, k). Als Produkte dieser Teilungen, welche besonders an Stellen lebbafter Sporontenbildung häufig stattfinden, erscheinen kleinere, oft nur 2 µ messende, den größeren Kernen vollständig gleich gebante Kerne von kugeliger Gestalt im Protoplasma. In sehr vielen Fällen bleiben die Teilungen der großen Kerne unvollständig, und es entstehen lauge, oft rosenkranzförmige und verzweigte Gebilde. welche die wandständige Protoplasmamasse besonders an der dem Lnmen zugewandten Seite, sowie die das Lumen durchsetzenden Stränge erfüllen (Fig. 2, 21-23 k). Häufig sieht man an solchen Stellen, wo eine schnelle Vermehrung der großen Kerne stattgefunden hat, diese bis an die innere das Zystenlumen begrenzende Oberfläche des Protoplasmas heranrücken und sogar stellenweise mit ihren Enden in das Lumen hineinragen (Fig 2 k). Direkt durch Teilung, resp. Knospung entstehen jedenfalls auch ans den vegetativen Kerneu die Kerne der Sporonten. Ehe wir aber deren Bildung und Weiterentwicklung genauer verfolgen, wollen wir noch einen Blick auf die sehr interessanten Vorgänge werfen, welche sich an den vegetativen Kernen nach dem Heranwachsen der Zyste bez. nach Beendigung der Sporenbildung abspielen. Diese Vorgänge bestehen im wesentlichen in einem Zerfall der vegetativen Kerne. Die verschiedenen Stadien dieses Zerfalls finden sich schon an einzelnen - wenn auch wenigen - Stellen derselben großen Zyste, welche im übrigen noch zahlreiche intakte vegetative Kerne enthält, und zwar scheinen diese Stellen solche zu sein, an denen infolge sehr starker Sporenbildung ein Mißverhältnis zwischen dem verbleibenden Protoplasma und der vegetativen Kernsubstanz eiugetreten ist. Man bemerkt hier dicht neben ganz normalen vegetativen Kernen andere, deren chromatische Substanz bei der Doppelfärbung mit Hämatoxylin und dem Giemsa'schen Gemisch nicht eine schwarzblaue Färbung wie in den normalen Kernen angenommen hat, sondern eine mehr schmutzig violettbräunliche Färbung und verschwommene Konturen zeigt (Fig. 24, 25, 26). Es ist vollkommen ausgeschlossen, daß diese Unterschiede auf schlechter Konservierung der betreffenden Elemente beruhen, da, wie schon bemerkt, häufig dicht neben derartigen Kernen und sie beinahe berührend ganz normale, tadellos konservierte vegetative Kerne liegen. Daß wir es hier tatsächlich mit spontauen Veränderungen der normalen Kerne zu tun haben, zeigt ferner aufs deutlichste der in Fig. 24 dargestellte Fall, wo nur die eine Hälfte eines vegetativen Kerns die besprochenen Veränderungen zeigt, während die andere Hälfte, abgesehen von einer schwachen Verfärbnng, noch vollkommen intakt ist. Haud in Hand mit dem Diffnserwerden der chromatischen Kernbestandteile, das wohl nichts anderes als eine äußerst feine Verteilung oder gar eine wirkliche Auflösung derselben bedeutet. geht ein Verschwinden der Lininfäden des Kerninhaltes, und schließlich erfolgt ein Zerfall der gauzen Kernmasse, der an multiple Kernteilung oder auch an den Zerfall des Infusorien-Makronnklens nach der Koningation erinnert (Fig. 26-28). Die Teilstücke, welche den in neuerer Zeit bei verschiedenen Protozoen beschriebenen (hromidien1) entsprechen dürften, werden dabei schließlich so klein, daß man sie nicht mehr mit Sicherheit im Protoplasma nachweisen kann (Fig. 28). Es sei noch bemerkt, daß auch das Protoplasma an den betreffenden Stellen häufig ein auffallend großblasiges Aussehen zeigt. Wenn das vegetative Protoplasma zum allergrößten Teil zur Bildung von Sporonten aufgebraucht ist, und wegen der fortdauernd starken Vermehrung der großen vegetativen Kerne endlich überall ein Mißverhältnis zwischen Protoplasma und Kernsubstanz entstehen mnß, trifft der Prozeß des Zerfalls sämtliche vegetativen Kerne. Sehr schön zeigt sich das Resultat dieses Vorganges an der zweiten größeren, in der Haut von Gobius gefundenen Zyste. Hier findet man in dem dünnen protoplasmatischen Wandbelag überhanpt keine intakten vegetativen Kerne mehr vor, sondern an ihrer Stelle eine Unmenge kleiner und kleinster Körnchen, welche bei Färbung mit dem Giemsa'schen Gemisch die charakteristische Chromatinfärbung annehmen und vermutlich nichts anderes sind, als die Reste der zerfallenen vegetativen Kerne. Solche Körnchen finden sich übrigens auch stellenweise massenhaft zwischen den das Lumen der Zyste erfüllenden reifen Sporen - eine Tatsache, die ja leicht verständlich ist, wenn man bedeukt, daß die großen vegetativen Kerne ja nicht nur in dem protoplasmatischen Wandbelag sondern anch in den das Zystenlumen auf jüngeren Stadien durchsetzenden Protoplasmasträngen liegen, welche bei fortschreitender Sporenbildung in noch zu erörternder Weise schließlich ganz aufgebrancht werden, Bis hierher ließ sich das Schicksal der vegetativen Kernmasse an dem vorliegenden Material ans der Haut von Gobius verfolgen; ihre unter Umständen eintretenden, weiteren Schicksale sollen bei Besprechung der anderen Fälle dargelegt werden.

Wir wenden uns nun zu der Entstehung der Sporonten und

¹⁾ Cf. darüber Herrwig (1902) und Schaudins (1903a u. b).

ihrer Umbildung in Sporen. Die erste Differenzierung ist sehr schwer genau festzustellen. Da wir es bei N malum ja mit großen, enzystierten Protoplasmakö haben, so wäre selbst bei Vorhandensein reichlichen Untersuchnng der Vorgänge am lebenden Objekt au Gründen so gut wie unmöglich; man ist daher ger kommen auf die Kombination der an gefürbten Schnitte Bilder angewiesen - eine Methode, die bei der Ei artiger mehr oder minder plötzlicher Vorgänge leid läßt. Daß die Sporontenkerne direkte Abkömmlinge d Kerne sind, dürfte wohl kaum zu bezweifeln sein; es ob bei der Umwandlung der letzteren in die ersteren spezifische Kernbestandteile ausgestoßen oder aufgelöst auch in den vegetativen Kernen zurückbleiben. Ets scheint in der Tat der Fall zu sein; denn die Kerne einkernigen Sporonten, welche ich auffinden konnte, die massige, vielleicht als Karvosom aufzufassende A chromatischer Substanz erkennen, welche für die vege so charakteristisch ist. Vielmehr färben sich diese jung kerne sehr schwach, und nur mit Mühe kann man in färbbaren Körnchen besetztes Netzwerk erkennen (Fig werden also wohl annehmen dürfen, daß der karvoson bei der Bildung der Sporontenkerne ausgestoßen oder a resp. in einem Teile des vegetativen Sporontenmutter bleibt. Die Ausstoßung resp. das Znrückbleiben in de Kernmasse würde durch den in Fig. 22 dargestellten 1 wo ein - hier bereits in Teilstücke zerfallener - Spore Fortsetznng eines vegetativen Kernes bildet und w Sporonten noch ein kleiner vegetativer Kern mit re stark gefärbten Karyosom liegt. Derartige kleine veg mit großem Karvosom finden sich ziemlich häufig im Andere Bilder sprechen wieder mehr für eine Auflöst gestaltnng des Karyosoms. Man hat bei der Betra Stellen den Eindruck, als ob die vegetativen Kerne in Sporonten umwandelten, wobei der karvosomartig die anderen stark färbbaren Körnchen am Aufban d kerns mehr oder minder direkt beteiligt sind. Die Sporonteuplasmas ist dabei schwer zu ermitteln; do dem jetzigen Stande der Protozenforschung die Au dieses Protoplasma ganz oder teilweise aus Bestandtei tativen "Kerne" aufgebaut wird, nicht mehr so ohne der Hand zu weisen. Für derartige Vorgänge spricht jedenfalls die Tatsache, daß die Sporonten enthaltenden Hohlräume oft als direkte Fortsetzungen der vegetativen Kerne erschienen (cf. Fig. 22), und auch die noch zu besprechende Absonderung einer Flüssigkeit wäre dann leicht verständlich. Die Entscheidung dieser Frugen muß känftigen Untersnebungen vorbelatlen biehben.

Wenn der Sporontenkern einmal als solcher gebildet ist, so ist er von einer Protoplasmamasse umgeben, welche sich alsbald durch eine feine Membran gegen das übrige Protoplasma abgrenzt (Fig. 21 sp). Am konservierten Material hat sich das Protoplasma der Sporonten immer erheblich von der Hüllmembran znrückgezogen, so daß der Sporont frei in der dadurch entstandenen Höhlung liegt. Ich kann nicht annehmen, daß diese Bilder lediglich auf Schrumpfungserscheinungen bernhen, sondern glaube, daß sie im großen und ganzen dem natürlichen Verhalten entsprecben. Wenigstens ist nur so zuerklären, daß überhaupt ein Hohlraum in der Parasitenmasse gebildet wird. Es läßt sich an den Präparaten leicht feststellen (cf. Fig. 2), daß dieser große, zentrale, schließlich die reifen Sporen anfnehmende Hohlranm dadurch zustande kommt, daß die verschiedenen kleinen, die einzelnen Sporonten und deren Abkömmlinge umgebenden Hohlräume allmählich zusammenfließen und an Stellen lebhafter Sporenbildung bald größere, sporenerfüllte Ränme bilden, zwischen denen anfänglich noch die beschriebenen Protoplasmastränge verbleiben, um schließlich gleichfalls zu verschwinden, da auch in ihnen zuletzt kleine Sporonten entstehen (s. n.). Da nun bei den meist hartschaligen, im zentralen Hohlraum liegenden Sporen Schrumpfungserscheinungen so gut wie ausgeschlossen sind. mnß also hier tatsächlich der in den Präparaten sichtbare, die Sporen umgebende Hohlraum vorbanden sein. Derselbe ist in der lebenden Zyste von Flüssigkeit erfüllt. Von dem Vorhandensein dieser Flüssigkeit - und damit natürlich auch von dem Vorhandensein eines von der Flüssigkeit erfüllten Hohlraumes - kann man sich überdies leicht überzeugen, wenn man eine frische, von reifen Sporen erfüllte Zyste eröffnet: es zeigt sich dann, daß die hervorquellenden Sporen tatsächlich in einer Flüssigkeit schwimmen. Wir . können nach dem oben Gesagten nur annehmen, daß diese Flüssigkeit gleich nach der Bildung der Sporonten und während ihrer Weiterentwicklung aus dem Sporontenplasma ausgeschwitzt wird - eine Annahme, welche noch dadurch an Wahrscheinlichkeit gewinnt, daß das Sporontenprotoplasma anch in den fast reifen, schon von einer Eigenhülle umgebenen Sporen noch eine starke Neigung zeigt, sich

zu kondensieren und Flüssigkeit abzugeben. Die Weiterentwicklung der einkernigen Sporonten bietet in ihren Hauptzügen eine große Ähnlichkeit mit der Entwicklung der Sporonten von Thélohania mülleri (cf. meine Arbeit darüber 1902 S. 250 ff.); sie besteht im wesentlichen darin, daß der Sporont durch sukzessive Zweiteilungen in eine Anzahl einkerniger, direkt zu Sporen werdender Teilstücke zerfällt (Fig. 15-20)). Im einzelnen zeigen sich dagegen manche Unterschiede. Zunächst ist die Zahl der aus einem Sporonten hervorgehenden Sporen viel weniger konstant, als bei Th. mülleri, ia der Fall ist nicht allzn selten, daß überhaupt nur eine einzige Spore aus dem Sporonten hervorgeht. Nur so ist die Tatsache zu erklären, daß man sehr häufig mitten im Protoplasma Sporen der verschiedensten Entwicklungsstadien findet (cf. Fig. 21-23). Daß dieselben nicht etwa zufällig während der Manipulation des Schneidens dorthin gelangt sind, beweist recht deutlich der helle Hof, von welchem sie regelmäßig umgeben sind, und welcher nichts anderes ist als die dicke Sporenhülle, die bei frei in Kanadabalsam liegenden Sporen infolge ihres Lichtberechnungsvermögens fast ganz unsichtbar wird. Bei den sukzessiven Zweiteilungen, durch welche immer kleinere Teilstücke aus den Sporonten entstehen, findet zunächst eine typische direkte Kernteilung statt (Fig. 19, 20), und darauf teilt sich das Protoplasma. Die Teilungen sind bei den Sporontenabkömmlingen einer Gruppe im allgemeinen synchron, doch kommen auch Ausnahmen vor, wie der in Fig. 16 dargestellte Fall zeigt, wo die Abkömmlinge eine verschiedene Größe haben. Bleiben die Teilprodukte während der Teilungen in den von einer Membran umgebenen, mit Flüssigkeit erfüllten kleinen intraplasmatischen Höhlungen liegen, so trennen sie sich meist vollkommen von einander, verteilen sich nuregelmäßig in dem Hohlraum und besitzen Fortsätze, welche auf eine amöboide Beweglichkeit schließen lassen (Fig. 15, 16, 22). Wenn dagegen an den Bildungsstätten der Sporonten nur noch wenig Protoplasma vorhanden ist, so gelangen die sich teilenden Sporonten in den großen zentralen Hohlraum mitten zwischen die reifen Sporenmassen. In diesem Fall, wo iedenfalls · die dünne sie umhüllende Membran leicht zerreißt, nehmen sie kugelige Gestalten an und bleiben aneinander haften (Fig. 17, 18), so daß Bilder entstehen, wie sie bei der Sporenbildung von Th. mülleri die Regel bilden (cf. meine Arbeit 1902 S. 250 ff. Fig. 45-49, 61-70).

¹) Dieser Vorgang ist bereits von Theloman (1895 S. 283, 284 Fig. 139, 140) im allgemeinen richtig geschildert worden; nur die Kernteilungen innerhalb der reifenden Spore hat er nicht verfolgt.

Bilden sich endlich Sporonten in dünnen, den zentralen Hohlranm durchsetzenden Protoplasmasträngen, so liegen sie oft in einer Reihe hintereinander (Fig. 29). In diesem Fall, wo also das sämtliche, an der betreffenden Stelle überhaupt vorhandene Protoplasma zur Sporontenbildung verbrancht wird, hemerkt man häufig nicht aufgebranchte Reste von vegetativen Kernen, welche den Sporontenreihen ankleben und in meinen Präparaten stets hlau gefärht waren (Fig. 29 k). Ähnliche Kernreste finden sich auch in dem zentralen Hohlraum freischwimmend oder den Sporontenhallen anklehend. Die Anzahl der Teilnagen, welche ein Sporont durchmacht, hängt augenscheinlich allein von seiner Größe ah. Wenn die Produkte eine bestimmte Kleinheit (etwa 3-4 n) erreicht haben, so beginnt ihre Umwandlnng in Sporen. Sie nehmen zunächst eine eiförmige Gestalt an (Fig. 22), und darauf beginnt die Ahscheidung der dicken Sporenhülle. Die Weiterentwicklung und Reifung der schließlich frei in den zentralen Hohlraum gelangenden Sporen soll erst bei der Besprechung von Fall 4 genauer geschildert werden. Bei den Gobiusparasiten hatten in der die vegetativen Kerne enthaltenden Parasitenmasse nur sehr wenige Sporen ihre volle Reife erlangt. Diese anch in anderen Fällen häufiger beobachtete Tatsache, daß die Sporen einer fast ausgewachsenen Zyste sich zum größten Teil noch nicht am Ende ihrer Entwicklung befinden, zeigt recht deutlich die relative Langsamkeit, mit der diese Entwicklung vor sich geht. Ich habe bereits in meiner Arbeit über Th. mülleri (1902 S. 258) anf diese Eigentümlichkeit der Mikrosporidiensporen aufmerksam gemacht. So waren die etwa 6 u langen nnd 2 u breiten Sporen iener Zyste zum allergrößten Teil noch einkernig und nur wenige Exemplare wiesen 2, 3 oder 4 Kerne auf. Die Sporen der anderen großen Zyste waren meist 4 kernig. Meist ließen die Sporen deutlich eine etwas schief am einen Ende der Spore liegende kleinere Vakuole und am entgegengesetzten Ende eine größere Vakuole erkennen (cf. Fig. 21-23). Ebenso wie in allen anderen untersuchten Fällen kommen häufiger abnorm große Sporen und andere Monstrositäten der Sporen vor, welche durch zu frühzeitiges Aufhören der Sporontenteilnngen und andere Unregelmäßigkeiten entstehen. Da diese Anomalien den von mir bei Th. mülleri (1902 S. 256, 257, Fig. 91-100) beschriebenen Sporenmonstrositäten äußerst ähnlich sind, so kann ich hier anf eine detaillierte Beschreihung verzichten. Schließlich sei noch hemerkt, daß in den jungen Zysten häufig schon eine lebhafte Sporonten- und Sporenbildung im Gange ist, ehe die kompakten vegetativen Kerne sich durch Flüssigkeitsanfnahme erhehlich vergrößert haben. So befanden sieh in einer kleinen (cn. 120 µ großen) Zyste, deren Protoplasma noch ausschließlich kleine kompakte Kerne enthielt, schon zahlreiche Sporonten und Sporen, während eine andere, dicht daneben liegende, nur wenig größere Zyste erst sehr wenige Sporonten noß Sporen, dangegen in ihrem sie noch fast ganz erfüllenden Protoplasma sehr zahlreiche, große vegetative Kerne besaß. Im allgemeinen dürften derartige Verschiedenheiten durch Unterschiede der äußeren Existenzverhäftisse bedingt sein

Fall 2. Parasiten der Haut von Gasterosteus aculeatus L. (Fig. 130, 131.)

Der Fall, welcher der nachfolgenden Beschreibung zugrunde liegt, betrifft eine ca. 1.5 mm große dicht unter dem Epithel im Unterhautbindegewebe von Gasterosteus aculeatus L. sitzende Zyste, welche zusammen mit einigen kleineren ihr dicht angelagerten einen weit prominierenden Tumor bildete. Da diese Zyste und viele ihr ähnliche in der Haut anderer Stichlinge gefundene sich fast genau so verhalten, wie die aus der Haut von Gobius minutus beschriebenen, so genügt eine kurze Darstellung. Die kleineren Zysten zeigen im wesentlichen genau denselben Bau wie die eine größere Zyste der Gobinsparasiten; die eine derselben enthält indessen nur sehr wenige Sporen auf niederen Entwicklungsstadien. Im Protoplasma liegen sehr zahlreiche große vegetative Kerne von genan demselben Aussehen wie bei den Gobiusparasiten. Die größte Zyste enthält einen nur sehr geringfügigen protoplasmatischen Wandbelag, in dem sich noch an vereinzelten Stellen große vegetative Kerne finden: der Zystenhohlraum ist von reifen Sporen erfüllt. Hier und da findet man in den reifen Sporenmassen an gefärbten Schnitten rundliche, hellere Stellen, an denen die Sporen weniger gedrängt liegen; es scheinen hier Protoplasmareste zwischen den Sporen übrig geblieben zu sein. Letztere zeigen eine etwas andere Form als die der Gobiusparasiten. Sie sind im allgemeinen kürzer als diese und besitzen etwas größere Vakuolen an ihren Polen, während das Protoplasma in der Mitte der Spore sehr dicht zusammengedrängt ist (Fig. 130, 131). Meist fludet man in diesem Protoplasma 4 Kerne, deren Darstellung gerade an vorliegendem Material durch Doppelfärbung mit Hämatoxylin und dem Giemsaschen Gemisch sehr gut gelang (Fig. 130, 131); doch scheinen auch 2-, 3- nnd - in wenigen Ausnahmenfällen - 5 kernige Sporen vorzukommen. Die Lagerung der Sporenkerne ist nicht so regelmäßig wie in den meisten anderen Fällen, sondern es herrscht hier große Mannigfaltigkeit. Au Sporenquerschnitten konnte festgestellt werden, daß dieselben stets kreisformig sind. Riesensporen sind auch hier keine Seltenheit. In dem die Eigenzysten der Parasiten umgebenden Bindegewebe des Stichlings liegen häufig große Pigmentzellen.

Fall 3. Parasiten in der Haut, am Ovarium, Peritoneum nnd Darmkanal von Gasterosteus aculeatus L.

(Fig. 3, 4, 10, 30-34, 139, 140.)

Der vorliegende Fall ist deswegen von ganz besonderem Interesse, weil sich unter den ca. 30 ansehnlichen, bis 3 mm messenden, großen und den vielen kleineren und kleinsten Parasitenmassen die allerverschiedensten Entwicklungsstadien finden, so daß die Untersuchung dieses Falles es ermöglichte, die in Fall 1 und 2 beschriebenen Formen mit den in Fall 4 und 5 noch zu beschreibenden zu einer Entwicklungsreihe zu verbinden. Leider war der betreffende Stichling nur in Formol konserviert, was die Feststellung mancher Einzelheiten sehr erschwerte. Die großen, meist durch gegenseitigen Druck an den Berührungsstellen abgeplatteten Zysten saßen vorzngsweise im Unterhautbindegewebe sowie au den angrenzenden Teilen des Ovariums und Peritoneums, die kleineren und kleinsten zum größten Teil am Darmkanal, zum Teil aber auch zwischen den großen Zysten, wo sie meistens nicht kugelig, sondern unregelmäßig gestaltet waren. In ihrer Gesamtheit bildeten die Zysten gewissermaßen eine Brücke zwischen Darmkanal und Hant und bezeichneten so den Weg, den die Infektion gegangen war. Allerdings könnte man im Zweifel darüber sein, oh die Infektion an der Haut - wie dies Thélonas (1885 S. 139) für möglich hält oder am Darmkanal ihren Anfang genommen hat, doch dürfte das letztere nach allem, was wir von anderen Mikrosporidien und den phänozysten Myxosporidien wissen, viel wahrscheinlicher sein als das erstere, wenn auch die Tatsache, daß die größeren und älteren Zysten in der Haut saßen, dagegen spricht. Die Annahme, daß die Infektion vom Darm aus erfolgt war, wird besonders noch dadurch wahrscheinlich gemacht, daß viele der allerjüngsten, von mir gefundenen Stadien tief in der Muskulatur des Darmkanals liegen, während andere etwas ältere Zysten ans der Muskulatur herausgerückt und unter die änßere Peritonealhülle des Darmrohres getreten sind, wo sie als kleine weiße Buckel schon makroskopisch bemerkt werden können.

Leider habe ich nicht allzu viel Sicheres über die allerjüngsten Stadien ermitteln können. Es liegt dies daran, daß die Protoplasmamasse derselben bei der Formolkonservierung stark geschrumpft war und sich von der Eigenzyste zurückgezogen hatte. Diese kleinen Protoplasmakörper fallen daher aus dünnen Schnitten meist heraus, und an dicken Schnitten wird ihre genauere Untersuchung unmöglich. Das jüngste Stadium, welches bereits sicher zu Nosema anomalum gehörte, und sich etwas genauer untersuchen ließ, fand ich zwischen einigen größeren Zysten des Haupttumors (Fig. 30). Es ist etwa 22 µ groß und betitzt bereits eine dünne Eigenzyste, 1) Die in der Zyste liegende, sehr grobwabige Protoplasmamasse ist bei der Konservierung stark geschrumpft; (Fig. 30) sie zeigt noch keine Spur von Sporenbildung, und es lassen sich in ihr nach Färbung mit Hämatoxvlin scheinbar homogene, dunkelgefärbte Kugeln nachweisen (Fig. 30), welche iedenfalls die vegetativen Kerne darstellen. Eine deutliche, vom Wirtskörper abgeschiedene bindegewebige Hülle ist noch nicht vorhanden; an der Anßenwand der Eigenzyste liegt bei dem in Fig. 30 dargestellten Exemplar gewöhnliches Bindegewebe, bei den kleinen Darmwandparasiten finden sich hier nur wenige Zellen des gewöhnlichen intermuskulären Bindegewebes. In der Darmmuskulatur sieht man zwar zuweilen noch kleinere Exemplare, doch ist man bei der Untersuchung von Schuitten niemals ganz sicher, in einem kleinen intermuskulären Protoplasmakörper wirklich einen ganz jungen Parasiten vor sich zu haben, da die jüngeren noch von keiner Bindegewebshälle umgebenen Parasiten innerhalb der Muskulatur sehr verschiedene, oft langgestreckte Formen annehmen, und man nicht weiß ob man in dem Schuitt nicht nur ein Stück eines angeschnitten, viel größeren Parasitenkörpers vor sich hat. Eine deutliche Bindegewebshülle fehlt auch noch den etwas

Eine deutliche Bindegewebshälle fehlt auch noch den etwas gröberne. 80; und mehr im Durchmesser messenden Parasitenmassen, die man ziemlich häufig nuter dem Peritonealüberange des Darnkanlas findet. Diese Formen zeigen bereits die Anfänge der Sporenbildung. In ihnen findet man besonders dann, wenn sich bereits ein zentrales. Sporonten und Sporen enthaltendes Laumen ausgebildet hat, in dem protoplasmastrichen Wandbelag und den das Lumen durchsetzenden Protoplasmasträngen die sehon bei Fall 1 näher beschriebenen, großen vegetattiven Kerne. Dieselben liegen auch hier

¹) Dieselbe f\(\tilde{a}\)rbt sich auch bei den j\(\tilde{u}\)ngsten Stadien mit dem Gixmsa'schen Gemisch lebhaft violettrot und erleichtert sehr die Auffindung derselben.

hauptsächlich in den an das Lumen grenzenden Teilen des Protoplasmas, während der an die Eigenzyste grenzende Abschnitt desselben frei von jeglichen Einschlüssen ist (Fig. 31). Die vegetativen Kerne gleichen im wesentlichen den entsprechenden Gebilden der Gobiusparasiten, doch unterscheiden sie sich von den letzteren dadnrch, daß sie meist ein wenig kleiner sind (cf. Fig. 21 bis 23 mit Fig. 31) and daß die einzelnen Maschen ihres Korngerüstes enger erscheinen. Auch finden sich nicht so zahlreiche kleine und kleinste färbbare Körnchen an den Strängen dieses Maschenwerkes wie bei den Gobiusparasiten, sondern die färbbare Substanz bildet mehrere größere Massen (cf. Fig. 31). Endlich nehmen die ganzen Kerne oft einen dunkleren Grundton an als das Protoplasma nnd nicht einen helleren wie bei den Gobinsparasiten (cf. Fig. 21-23 mit Fig. 31). Alle diese Unterschiede scheinen mir indessen nicht so wesentlich zu sein, um daraufhin eine besondere Varietät von Nos, anomalum aufzustellen, zumal man nicht wissen kann, wie viel davon anf Rechnung der verschiedenen Konservierung und der Färbnng zu schieben ist. Sehr häufig zeigen die vegetativen Kerne der kleinen und mittleren Zysten die Tendenz, sich unter gleichzeitiger Verschmälerung stark in die Länge zu ziehen und in kleinere Abschnitte zn zerfallen (cf. Fig. 32). In der Sporontenbildung und allen übrigen Einzelheiten gleichen die jüngeren Zysten vollkommen den in Fall 1 und 2 beschriebenen Zysten gleicher Größe. Gerade im vorliegenden Fall, wo die vegetativen Kerne durch ihren Habitus nnd ihr färberisches Verhalten wie vollständige Zellen aussehen, erhält man oft den Eindruck, als ob sie sich direkt in die Sporonten verwandelten. In diesen scheint häufig zunächst nur Kernteilung und erst später Protoplasmateilung einzutreten.

Die Mehrzahl der größeren und ganz großen Zysten gehört demsehen Typus an wie die der vegetativen Kerne entbehrenden Zysten der Fälle 1 nnd 2; man kann bei ihnen in dem relativ schmalen protopiasmatischen Wandbelag innerhalb der oft på dieken Eigenzyste keine Spur von vegetativen Kernen nachweisen, doch findet sich in diesem Protopiasma und seinen zwischen die Sporennassen eindringenden Auskläufern immer eine Unmenge kleiner und kleinster Körnchen, die sich mit Hämatoxylin lebhaft färben und häufig deutliche Netzwerke bilden. Am dichtesten liegen diese Körnchen gewöhnlich in der unmittelbaren Nähe der Zystenwand (cf. Fig. 33). Sehr häufig sind in den protophasmatischen Wandbelag amferdem zahlreiche Körnchen eines gelben Pigments eingelagert, welche die kleinen färbbaren Körner verdecken und

deren Nachweis erschweren. Im Innern der Parasitenmasse, oft mitten zwischen den reifen Sporen kommen sehr oft anormale Ablagerungen von Zystensubstanz vor, welche in vielen Fällen kugelige, ganz regelmäßig konzentrisch geschichtete Perlen darstellen (Fig. 3 cu p). Zuweilen bildet die Zystensubstanz auch unregelmäßig gestaltete, meist konzentrisch geschichtete Massen von verschiedener Größe, die entweder in der Peripherie der Parasitenmasse verstreut (Fig. 4 cy m) oder umgekehrt im Zentrum derselben in großer Menge angehäuft sind. Derartige Zystenmassen schließen zuweilen kleine Protoplasmakörper ein, und wenn sie eine gewisse Größe besitzen, so stellen sie mit ihrem Inhalt geradezu kleine, ganz nach dem Typus normaler junger Parasitenmassen gebaute Tochterzysten dar. Allerdings enthalten selbst die kleinsten von mir gesehenen Formen keine kompakten Kerne, sondern bereits immer große vegetative Kerne in so reichlicher Menge, daß sie fast ganz ans solchen zu bestehen scheinen. Das Vorkommen junger Zysten im Innern alter ist übrigens auch deswegen von Interesse, weil es den unumstößlichen Beweis dafür liefert, daß die Eigenzyste ein ausschließliches Produkt des Parasitenkörners ist.

Anßer den besprochenen, mehr oder minder regelmäßigen Mißbildungen der Zystensubstanz finden sich nun an einigen größeren. reifen Zysten noch andere, welche auf einer Auflösung der Eigenzystensubstanz durch die Parasitenmasse selbst beruhen. Man kann diese Auflösung in ihren verschiedenen Stadien an verschiedenen Zysten leicht studieren: sie besteht im wesentlichen darin, daß die Zystensubstanz in eine bröcklige, mit Hämatoxylin stark färbbare Masse umgewandelt wird, welche sich, wie es scheint, langsam im Protoplasma auflöst (Fig. 3 cv). Die dabei entstehenden Körnchenmassen lassen sich nicht eut von den schon erwähnten Massen stark färbbarer Körnchen unterscheiden, welche man - allerdings in relativ viel geringerer Menge - im Protoplasma von Parasiten mit intakter Eigenzyste findet. Man könnte geneigt sein, die letzteren zunächst für die Zerfallsprodukte der vegetativen Kerne anzusprechen, doch darf dies nur mit großem Vorbehalt geschehen, da man ia im einzelnen Fall nicht wissen kann, ob nicht auch bei einer Parasitenmasse mit scheinbar intakter Eigenzyste schon eine teilweise Auflösung derselben stattgefunden hat. Schließlich ist es auch eine offene Frage, ob nicht die Zerfallsprodukte der vegetativen Kerne und diejenigen der Zystensubstanz aus ähnlichen oder sogar denselben Stoffen bestehen, da beide Stoffwechselprodukte des vegetativen Lebens sind. Sicheres dürfte aber

in dieser Hinsicht nicht leicht festzustellen sein. In einer derjenigen Parasitenmassen, welche ihre Eigenzyste verloren haben, finden sich in der Nähe der Peripherie massenhafte, aber noch kompakte und geschichtete, anormale Ablagerungen von Zystensubstanz (Fig. 4 cu m): es scheint also, als ob unter Umständen mit der Auflösung der peripheren Hauptzyste eine besonders starke, anormale Ablagerung von Zystensubstanz Hand in Hand geht. Als Resultat der völligen Zystenauflösung erhalten wir Parasitenmassen, welche direkt an die Bindegewebshülle des Wirtes grenzen. Vorbedingung für das Eintreten der Zystenauflösung ist jedenfalls ein gewisses höheres Alter der Parasitenmasse: wenigstens findet man die verschiedenen Stadien dieses Prozesses immer nur an größeren, niemals an kleineren und offenbar jüngeren Parasitenmassen. Im einzelnen mögen noch allerlei andere Momente mitspielen, welche sich der sicheren Beurteilung entziehen. So fand ich zuweilen mitten zwischen zahlreichen, eine ganz normale Eigenzyste aufweisenden, großen Parasitenmassen eingekeilt eine Parasitenmasse von ganz gleicher Größe, deren Eigenzyste der Auflösnng vertallen war (Fig. 3).

Man muß a priori annehmen, das die Auflösung der Eigenzyste, die jedenfalls vom Parasitenprotoplasma ausgeht, auf tiefgreifenden Veränderungen innerhalb desselben beruht - wie ja andererseits auch die Lebens- und Ernährungsbedingungen dieses nach Auflösung der Zyste in direkte Berührung mit dem Wirtsgewebe tretenden Protoplasmas wesentlich verändert werden. In der Tat scheint nun auch das zu geschehen, was man erwarten muß. Zwar findet man zahlreiche Parasitenmassen, deren Zyste sich im Stadium der Auflösung befindet, und welche im übrigen noch völlig den mit intakter Zyste versehenen zu gleichen scheinen; in anderen dagegen ist das Protoplasma dentlich in zahlreiche kleine, wenn auch noch zusammenliegende Teilstücke zerfallen, in deuen man keine Kerne, sondern nur überall zerstreute, kleine färbbare Körnchen nachweisen kann. Endlich kommen einzelne Parasitenmassen vor, in denen die Teilstücke des Protoplasmas deutliche Kerne und häufig Sporen enthalten. Ich schließe aus diesen verschiedenen Vorkommnissen, daß die Protoplasmamasse des Parasiten, welche mit ihrer Eigenzyste ihren Halt und festen Zusammenhang eingebüßt hat, spontan in einzelne Teilstücke zerfällt. In diesen Teilstücken bilden sich darauf nicht nur neue vegetative Kerne, sondern es findet in ihnen auch eine erneute, gewissermaßen sekundäre Sporenbildung statt. Die feineren Vorgänge bei diesen Rekonstruktionen lassen sich an dem vorliegenden Material wegen mangelhafter Konservierung leider nicht mit genügender Sicherheit ermitteln; sie sollen daher an Hand des besser konservierten Materials der Fälle 4 und 5 genauer erörtert werden: nur eine interessante Tatsache muß hier noch Erwähnung finden, welche sich an einigen zystenlosen Parasitenmassen des vorliegenden Materials feststellen ließ. Man sieht - besonders deutlich an einer der untersuchten zystenlosen Parasitenmassen und zwar derselben, in der eine reichliche anormale Abscheidung kompakter Zystensubstanz erfolgt war -, wie die kleinen, nackten, kern- und sporenhaltigen Protoplasmakörper nicht nur im Innern der eigentlichen Parasitenmasse liegen, soudern auch in das amgebende Bindegewebe des Wirtskörpers eingewandert sind und sich hier unter Bildung kngeliger und strangförmiger kleiner Massen zum Teil ziemlich weit von der Hauptparasitenmasse entfernt haben (Fig. 4 pk). hätten hier also eine "diffuse Infiltration" im speziell Doflein'schen Sinne (1898 S, 324, 325) vor uns, indem ein intercelluläres Eindringen von Parasiten in die Gewebsmasse des Wirtes stattfindet. Im vorliegenden Fall enthalten die Parasiten-Protoplasmakörper oft sehr reichlich dieselben gelben Pigmentkörnchen (Fig. 34), welche sich anch zuweilen in normalen, enzystierten Parasitenmassen finden (s. o.). Ob diese massenhafte Einwanderung der kleinen Protoplasmakörper in das Wirtsgewebe, die sich vereinzelt auch bei anderen zystenlosen Parasitenmassen nachweisen ließ, als pathologische Erscheinung im Leben von Nosema anomalum aufzufassen ist, oder ob sie den normalen Weg darstellt, auf dem sich die Parasitenzysten im Wirtskörper vermehren.1) lasse ich dahingestellt. Für die Annahme, daß eine im Gewebe vorhaudene Parasitenmasse der Ausgangspunkt für die Bildung anderer werden kann, spricht iedenfalls der Umstand, daß man fast immer mehrere Parasitenmassen an einer Stelle des Wirtskörpers einander dicht angelagert findet, und zwar liegen einer größeren fast immer mehrere kleinere an (cf. auch Thélohan 1895 S. 318). Es ist ja möglich, daß unter Umständen einmal zystenlose, ausgewanderte Protoplasmakörper wie die oben beschriebenen bei der Vermehrung der Parasitenmassen eine Rolle spielen, aber die Bildung kleiner normaler Zysten in der nächsten Umgebung anderer, noch von Zysten umgebener größerer dürfte wohl im allgemeinen einfach auf unregelmäßige Ablagerungweisen der peripheren Zystensubstanz zurückzuführen sein, die auch anßerhalb der Zyste ebensogut zur Entstehung kleiner Tochterzysten führen könnte, wie sie es im Innern der Parasitenmasse tut. In vielen Fällen mögen auch die

¹⁾ Etwas derartiges nimmt Doflers (1898 S. 338, 339) für N. anomalum an.

kleinen Zysten von derselben Primärinfektion herrühren wie die großen und nur in ibrer Entwicklung zurückgeblieben sein.

Bei solchen Zysten, welche in der Hant liegen, wird die Auflösung der Eigenzyste häufig eine Entleerung der reifen Sporen ins Wasser zur Folge haben, wie sie Thikounx (1892) einmal beobachtet hat. So erleichtert die Zystenauflösung eventuell die Neuinfektion anderer Wirte.

Die reifen Sporen sind in den großen Parasitenmassen meist vierkernig; sie gleichen im wesentlichen den Sporen der unter Fall 4 zn schildernden Parasiten mad sollen mit diesen zusammen beschrieben werden. Mißbildungen der Sporen sind auch bier nicht sehr selten.

Fall 4. Große Zysten der Darmwand von Gasterostens

(Fig. 5-7, 11, 35-103, 132-134, 141-146,)

Zur Verfügung standen mir zwei etwa 3 mm große Zysten, welche am Darmkanal eines Gasterosteus aculeatus L. gesessen hatten und bereits von demselben losgelöst waren, als sie in meine Hände gelangten. Ich verwandte die eine derselben zur Untersnehung im frischen Zustande und zur Herstellung von gefärbten Deckglasaustrichpräparaten, die andere wurde eingebettet und geschnitten. So weit sich feststellen läßt, befinden sich beide auf demselben Stadium.

Das zum Schneiden verwendete Exemplar ist von einer sehr dicken, bindegewebigen Wirtszyste nubüllt, zeigt dagegen keine Spur von einer Eigenzyste (Fig. 5 n. 11).¹) Nur an sehr wenigen Stellen der Peripherie finden sich noch bröcklige Massen stark fürblarer Substanz, welche wohl als Reste der aufgelösten Eigenzyste aufzufassen sind (Fig. 5, 11 rg). Die Hauptmasse des Inhaltes bildeen wie immer bei großen Zysten reife Sporen. Die protoplasmatische Substanz ist keineswegs auf die äußerste Peripherie der Tarastiennasse beschräukt; man findet sie zwar in der Nähe dieser Peripherie, aber doch in einiger Entfernung von ihr. Sie bildet nur an wenigen Stellen größere zusammenhängende Massen, welche keine, stark färbbare Körnchen enthalten; zmu allergrößten Teil ist sie vielnuch in zahlreiche selbständige, seht verschieden große, doch selten 15 µ

¹⁹⁾ Parasitenmassen ohne Eigenzyste beschrieben übrigens anch kurz Tuzklohan 1895 S. 218) bei Glugea punctifera und Haufmullan (1899 S. 838) bei Nosema Stephani.

überschreitende Körner von unregelmäßiger Gestalt zerfallen. Es sind dies die schon bei der Besprechung des vorigen Falles erwähnten sekundären Protoplasmakörper. Dieselben liegen meist zu größeren Ansammlungen vereinigt (Fig. 6 n. 7). Im konservierten Zustande zeigt ihr Protoplasma eine deutlich wabige Struktnr (Fig. 35-48). doch ist eine Differenzierung in Ekto- und Endoplasma nicht nachzuweisen. Immerhin ist es sehr wahrscheinlich, daß die lebenden Protoplasmakörper, die ich leider nicht habe untersuchen können, eine derartige Differenzierung zeigen, da solche an kleinen Protoplasmakörpern anderer Mikrosporidien vorhanden ist (Mvxosporidium (= Nosema) bryozoides (Korotnerf 1892 S. 593 Fig. 23) nnd Glugea Marionis (Thélohan 1895 S. 360 Fig. 14).) An einigen Protoplasmakörpern sind deutlich organisierte Kerne noch nicht nachweisbar, sondern es finden sich im Protoplasma verstreut nur zahlreiche, kleine, mit Hämatoxylin stark färbbare Körnchen (Fig. 35). Diese Körnchen spielen jedenfalls eine Rolle beim Aufban der Kerne. An vielen Exemplaren sieht man, wie dieselben sich nach dem Zentrum des Protoplasmakörpers zu in ein Chromidialnetz-ähnliches Gebilde zusammengezogen haben (Fig. 36), das sich bei anderen Individuen schon mehr verdichtet hat und zu einem großen, bläschenförmigen Kern geworden ist (Fig. 37). Durch weitere Konzentration des Chromatins gehen diese Kerne dann in die kompakteren Kernformen der ausgebildeten Protoplasmakörper über (Fig. 38-43). Nach allem findet also in den neugebildeten Protoplasmakörpern vermutlich ans den im Protoplasma zerstreuten Resten der vegetativen Kernsubstanz eine Reorganisation von vegetativen Kernen statt. Es scheint, als ob diese Kerne sich durch multiple Kernteilung vermehren können; wenigstens deuten sehr zahlreiche Kernformen auf derartige Vorgänge hin (cf. Fig. 7, 44 bis 48). 1) Es dürfte damit eine Vermehrung der Protoplasmakörper Hand in Hand gehen. Immerhin ist es schwer, in dieser Beziehung sichere Entscheidungen zu treffen. Denn die reorganisierte vegetative Kerusubstanz tritt uns keineswegs immer in der Gestalt eines einzigen in einer Protoplasmasse gelegenen Kernes entgegen. sondern in sehr mannigfaltigen Formen. Die nach der Romanowsky-Ziemann'schen Methode gefärbten Deckglasausstrichbrädarate zeigen. daß auch in solchen Protoplasmakörpern, welche schon Sporen ge-

j' Diese Kernformen erinnern stark an die von Doylein (1898 S. 335, 336 Fig. 124, 128, 136) an den Kernen der "äußeren Zone" von Glugea lophii-Zysten gesehenen Teilungsmodi.

bildet haben und sich wohl sicher nicht mehr teilen, die Kernsubstanz häufig in Gestalt zahlreicher, unregelmäßig gestalteter, größerer und kleinere Brocken vorkommt (Fig. 50, 53—55). Die sekundären Protoplasmakörper finden sich anch im vorliegenden Fall nicht nur innerhalb der Parasitenmasse, sondern hier und da ziemlich häufig in den Zwischenräumen der bindegewebigen Wirtszyste.

Nur ein Teil der neugebildeten Protoplasmakörper enthält keine weiteren Einschlüsse als die Kerne: viele sind bereits in die Produktion von Sporen eingetreten (Fig. 49 - 55). Diese sekundäre Spornlation erfolgt im wesentlichen nach demselben Modus wie die früher geschilderte primäre Sporenbildung der großen Protoplasmamassen mit Eigenzyste, und es können dabei einzelne oder auch viele Sporonten und Sporen in einem Protoplasmakörper eutstehen. Wohl immer bleibt ein mehr oder minder großer Protoplasmarest und vegetativer Kernrest des Mutterindividuums erhalten. Zwar finden sich in den Deckglasausstrichpräparaten einzelne Formen. deren ganzer Körper in Sporontenabkömmlinge zerfallen ist (Fig. 56. 57), doch können diese Formen bei der Herstellung der Präparate ans den Mutterindividuen herausgefallen sein. Immerhin wäre ja bei der großen Mannigfaltigkeit und Unregelmäßigkeit, welche das Verhalten der Kernsnbstanzen zeigt, die Möglichkeit nicht ganz ausgeschlossen, daß unter Umständen auch einmal das ganze Mutterindividunnm zu Sporonten aufgeteilt wird.1) Wir finden ia, wie ich gezeigt habe, auch bei Thelohania mülleri beide Modi der Sporenbildung, einmal den hier die Regel bildenden vollkommenen Zerfall des Mutterindividuums ("Sporonten") in Sporen und als Anomalie außerdem die Bildung einzelner Sporen in größern Protoplasmakörpern ("anormalen Meronten") (cf. 1902 S. 248 Fig. 103, 104, S. 250-253 Fig. 44-72). Werden bei N. a nomalum sehr zahlreiche Sporen in einem Protoplasmakörper gebildet, so wird das unverbranchte Protoplasma häufig in einzelne, meist langgestreckte Teilstücke zerfällt, welche chromatische Substanz in der verschiedensten Anordnung und Form enthalten und sich oft massenhaft auch isoliert in den Deckglasansstrichpräparaten finden (cf. Fig. 55, 58-63). Einzelne dieser Körper mögen auch noch zu Sporen werden (Fig. 60, 62). Da die nuregelmäßig angeordnete chromatische Substanz sich nur bei Färbung mittels des

¹) In den Protoplasmakörpern der Plistophora (?: schmeili (L. Pfr.) wird nach der Angabe Schwurkscorsy (1884 S. 21, Fig. 21, 22, 27, 58 das Protoplasma durch sukzessive Sporenbildung schließlich ganz aufgebraucht.

ZIEMANN-ROMANUWSKY'schen Verfahrens dentlich darstellen läßt, so siet man allerdingen nicht ganz sieber, oh man das Recht hat, hier von Kernsnbstanzen zu sprechen. Vielleicht ist es das Richtigste, angesichts des bei dem ganzen Reorganisationsvorgang der Protoplasmakörper hervortretenden Durcheinanders von Protoplasma und Kernsubstanz die Begriffe Kern und Protoplasma überhaupt nicht in dem gewöhnlichen Sime anzuwenden, da die in Rede stehenden Dinge eben nicht in das hergebrachte Schema passen. Es sei noch bemerkt, daß sich besonders bei großeu, zahlreiche Sporen enthaltenden Protoplasmakörpern eine Abrundung und sebwache Anzeichen einer Hullbildung geltend machen (cf. Fiz. 53—36).

Alles in allem stellt sich der ganze, geschilderte Vorgang der Bildung kleiner Protoplasmakörper mit sekundärer Sporulation wie eine verkleinerte Wiederholung der an den großen Zysten behachteten Vorgänge dar. Wir werden ums vielleicht vorzustellen haben, daß die günstigeren Ernäbrungsbestingungen, in welche das Protoplasma der großen Parasitenmassen nach Anflösung der Eigenzyste eintritt, das schon fisst erloscheue vegetative Leben neu anfachen und damit auch die Reorganisation des vegetativen Kernapparates verursseben. Die in den Sporne eingesehlossene Generation werden wir nach allem, was bisher darüber bekannt geworden ist (f. meine Arbeit über Th. m. üll Ferl 1902 S. 202), als die Geschlechtsgeneration aufzufassen haben. Es ist von besonderem Interesse, daß diese Geschlechtsgeneration incht nur in den primären großen Zysten, sondern auch nach Wiederanfachung des vegetativen Lebens in den sekundären, kleinen Protoplasmakörpern auftritt.

Gauz ähnliche Zystenauffüsungen mit Bildung sekundärer Protegasmakörper scheinen auch bei GIngea lophii Doft stattznfinden. Die beiden Untersucher dieser Form, Doftens (1898 S. 332 – 338 Fig. 121—132, 136—139) und Matzus (1800), haben augenscheinlich teilweise Parasitemassen mit aufgelöster Eigenzyste vor Augen gehabt und anch sporenführende Protoplasmakörper gesehen, die den von mir bei Nosema anomal um beschriebenen recht äbnlich sind, balten dieselben aber für infizierte Bindegewebszellen und Gangflenzellen (Doftens 1. c. S. 337; oder Lenkozyten, welche Sporen in sich aufgenommen haben (Matzust.) Da anzunehmen ist,

³) Jek kam die Dovans'schen und Maszer'schen Angaben, welche mir nehrer recht anfechtbare Deutungen zu enthalten scheinen, hier nicht gut im einzelnen kritisieren, da ich Gluggen Jophil nicht selbst untersucht habe. Nur darauf michte ich hinweisen, dat Dovans (L. c. Fig. 136), d. c. f. 137) selbst indierte Protophsunkieper abbildet, welche keine Spur row Wittszellenkennen, sondern aur

daß anch die von mir gefundenen sekundären Protonlasmakörner von manchen für Leukozyten angesprochen werden, so will ich hier gleich von vornherein kurz die Gründe auseinandersetzen welche mich bestimmten, sie für Parasitenformen zu halten. Ich will zugeben, daß die Ähnlichkeit dieser Körper mit Leukozyten in einzelnen Fällen eine recht große ist, und daß die Annahme, die Lenkozyten des Wirtes drängen zerstörend in die Parasitenmasse ein, viel Bestechendes hat. Aber wie ist mit dieser Annahme die Tatsache zu vereinen, daß die in Rede stehenden Protonlasmakörner sich nicht einzeln, sondern fast stets in großen Mengen zusammengeballt inmitten der Sporenmasse und oft sogar in ziemlich großer Entfernung vom Wirtsgewebe finden? Wie ferner der Umstand, daß sich unter diesen Tausenden von Exemplaren oft kein einziges mit Sporen beladenes Exemplar findet, dafür aber die allerverschiedensten und mannigfaltigsten Kernformen vorkommen, die angenscheinlich auf Vermehrungsvorgänge schließen lassen? Wie soll man überhaupt die selbst für Leukozyten ganz nuerhörten Gestalten erklären, welche die Kernsubstanz dieser Körper aufweist, wenn man in ihuen Leukozyten sehen will? Man könnte einwenden, daß aus diesen mannigfaltigen Kernformen auf einen Zerfall der Leukozytenkerne zu schließen sei; aber diese Kernbilder, besonders die oft recht deutlichen Chromidialnetze machen doch keineswegs den Eindruck zerfallender und absterbender Kernsubstanzen! Wie sollte man endlich die Tatsache erklären, daß die Parasiten sich im Innern der ihnen doch jedenfalls feindlichen Leukozyten so ungestört entwickeln können? Es bliebe ia hier die Annahme eines Parasitismus, aber diese scheint mir wieder durch die anderen Gründe ausgeschlosseu. Auch die in Fall 3 beschriebene Bildung selbständiger, kugeliger und strangförmiger von Sporen erfüllter Protoplasmamassen in der Nachbarschaft der ursprünglichen Parasitenmasse läßt sich mit der Lenkozytentheorie nicht gut vereinigen. Aus allen diesen Gründen halte ich die Parasitennatur der betreffenden Gebilde für sehr wahrscheinlich, wenn man sie auch nicht ganz sicher beweisen kann. Immerhin soll damit nicht in Abrede gestellt werden, daß einzelne Leukozyten in die Parasitenmasse eindringen können, doch dürften sie bier wenig für den Wirtskörper fruchtbringendes ausrichten.

Die Entwicklung und Form der Sporen von N. anomalum habe ich am genauesten an vorliegendem Fall studiert. Parasitenkems allein oder solche und reife Sporen esthalten. Auch vermit! man bei vielen der von Dorauss alsgebildeten, augebilch intrazellnäten Parasiten (l. c. Fig. 136s, 139b.) gesoniehrer Barnsites-Protophaumkörper. Den Ausgangspunkt bilden die etwa eiförmig gestalteten, noch hüllenlosen Abkömmlinge der Sporonten (Fig. 64), welche sich alsbald mit einer allmählich dicker werdenden Sporenhülle umgeben. Der ziemlich kompakte Kern, welcher durch größere Konzentration des Chromatins ans dem oft bläschenförmigen Kern der Sporenmutterzelle hervorgeht, begibt sich an das eine Ende der Spore, und gleichzeitig treten im Protoplasma derselben Vakuolen auf, welche schließlich zur Bildung der großen Vakuole an dem auch den Kern enthaltenden Ende der Spore zusammentreten (Fig. 65-68). Eine zweite, kleinere Vakuole ist nur selten schon an den einkernigen Sporen sichtbar. sondern legt sich erst später an dem entgegengesetzten, oft ein wenig verschmälerten Ende der Spore au (cf. Fig. 73, 74, 84, 87, 96-103). Durch beide Bildungen wird also der Protoplasmakörper der Spore hier ebeuso wie bei Thélohania mülleri (cf. meine Arbeit 1902) auf einen kleinen Bezirk in der Mitte der Spore zusammengedrängt. Während aller dieser Veränderungen findet nun durch sukzessive direkte Kernteilungen (cf. Fig. 75-80, 85) eine Vermehrung des einen Sporenkerns auf vier statt 1) (Fig. 68-98). Diese Kernvermehrnig zeigt bei den verschiedenen Sporen sehr viele Unregelmäßigkeiten. Einmal kann die Größe der Teilprodukte sehr verschieden sein, ferner kommen die mannigfachsten Lagerungen der Kerne vor, und endlich sind die einzelnen Kernteilungsphasen keineswegs synchron mit bestimmten sonstigen Veränderungen des Sporeninhaltes. So kann z. B. eine einkernige Spore noch ganz nackt sein, sie kann aber auch schon eine Hülle und zwei terminale Vakuolen anfweisen (cf. Fig. 73, 74), während es andererseits wieder drei- und vierkernige Sporen gibt, welche erst die eine größere der beiden Vakuolen besitzen (Fig. 85, 88-94). Sehr häufig liegen die Kerne nicht in der Hauptausammlung des Sporenprotoplasmas, sondern in dem dünnen Protoplasmaüberzug der großen Vakuole (Fig. 69. 72. 73, 80-82, 84, 85, 88, 91-96), so daß es bei gewissen Lagen der Spore so aussieht, als lägen sie im Innern der Vakuole, was in Wirklichkeit wohl niemals der Fall ist (Fig. 74, 87, 90)2.) Erst nach völliger Reifung der Spore treten sie an vorliegendem Material meistens in die Hauptprotoplasmamasse hinein, wobei sich gewöhn-

¹) Turloular (1895 S. 272 Fig. 141) hat in den Sporen von Nosema auomalum 2-3 dunkel färbbare Körnchen gefunden, welche er für Kerne hält; doch scheint er nur das Sporenprotoplasma gesehen zu haben.

⁷⁾ Das stark lichtbrechende Körnehen, welches Thelohan (1895 S. 274 Fig. 119) bei Glugea punctifera in der Vakuole gefunden hat, ist wohl sicher auch ein derartig gelegener Kero.

lich zwei der kleinen und zwei der großen Vakuole anlegen (Fig. 97, 98). Natürlich liegen sie aber nicht immer in einer Ebene, wie in den dargestellten Fällen. Bemerkenswert ist, daß die Kerne mit fortschreitender Vermehrung im allgemeinen weniger färbbar werden (cf. Fig. 85, 95, 96), ein Umstand, der zusammen mit der Konzentration und stärkeren Färbbarkeit des Sporenprotoplasmas den Nachweis der vier Kerne einer reifen Spore sehr erschwert. Die geringere Färbbarkeit der Tochterkerne scheint darauf zu beruhen, daß während der Teilungen Substanzen aus den Kernen ausgeschieden werden. Wenigstens bemerkt man an tadellos gefärbten und differenzierten Sporen kleine, unregelmäßig gestaltete Massen im Protoplasma, welche sich etwas dunkler wie dieses färben und oft dicht neben den Kernen liegen, so daß es aussieht, als seien sie soeben ans letzteren ausgestoßen worden (Fig. 68, 71, 83, 90, 91, 92, 94, 95). Die Vierkernigkeit der reifen Sporen beweist, daß die Sporen von Nosema anomalum in ihrem ersten Wirt die volle Reife erlangen; sie unterscheiden sich dadurch wesentlich von den Sporen der Th. mülleri, welche, wie ich gezeigt habe (1902 S. 260, 261), im ersten Wirt nur zweikernig werden und erst im Darmkanal des zweiten Wirtes die Vierkernigkeit und damit die volle Reife erhalten. Hinsichtlich der Bedeutung der vier Sporenkerne möchte ich meine früher (1902 S. 262) geäußerte Ansicht aufrecht erhalten, Zwei dieser Kerne sind die Polkanselkerne, sie entsprechen den beiden Polkapselkernen der phänozysten Myxosporidien und stellen gewissermaßen den vegetativen Kernapparat der Spore dar, die beiden anderen gehören dem Amöboidkeim an und hätten somit als die eigentlichen Geschlechtskerne zu gelten, falls die Annahme richtig ist, daß nach dem Ansschlüpfen die beiden einkernigen Teilhälften des Amöboidkeimes mit einander kopulieren. Die Hülle der reifen Spore ist ziemlich dick (cf. Fig. 147) und besitzt ungefähr das gleiche Lichtbrechungsvermögen wie Kanadabalsam, so daß sie in Kanadabalsampräparaten meist unsichtbar ist, und die Sporen hier viel kleiner erscheinen als in frischem Zustande (cf. Fig. 97-103 mit Fig. 132-136), we sie durchschnittlich 6 u lang und 2 u breit sind. Thre Gesamtgestalt ist eiförmig, und das eine Ende ist oft ein wenig verschmälert (Fig. 134), doch kommen anch andere Formen vor (Fig. 132, 133, 135, 136),1) Mißbildungen und Riesenformen sind ziemlich häufig. Die schon an frischem Material sichtbare größere Vaknole und wohl anch die kleinere ist auf allen

¹⁾ Fig. 135, 136 gehören zu Fall 5.

Seiten von einer dünnen Protoplasmaschicht bedeckt, welche hänfig partielle, strangförmige Verdickungen zeigt (Fig. 70, 83, 95, 96, 103). Schwer ist es, die Bedeutung dieser beiden so verschieden großen Vakuolen an den Enden der Spore sicher festzustellen. Die kleinere am spitzeren Sporenende etwas seitlich gelegene Vakuole enthält sicher einen Teil des Polfadens, da letzterer etwas seitlich aus dieser Vakuole hervortritt und sowohl an günstig gefärbtem Material wie auch an solchen Sporen, welche längere Zeit in Formol gelegen haben 1). deutlich im Innern der kleinen Vakuole erkennbar ist (Fig. 99-102, 1391), 140.1) Man hat daher diese kleinere Vakuole bisher als Polkapsel betrachtet und die größere, auf der anderen Seite der Protoplasmamasse gelegene Vakuole mit der Vaknole des Amöboidkeims der phänozysten Myxosporidien verglichen (cf. auch meine Arbeit über Thélohania mülleri 1902 S. 254, 255). Indessen hat schon Thélohan (1895 p. 275) darauf hingewiesen, daß sich diese Vakuole der Mikrosporidiensporen wesentlich anders verhält, als die Sporenvakuole der phänozysten Myxosporidien, da sie nach Behandlung der Sporen mit Jod oft verschwindet (cf. Fig. 142-145). Es ist mir nun gelungen, an solchen Sporen, welche längere Zeit in Formol, dann einige Wochen in Alkohol gelegen hatten 1), bei Untersuchung in Glyzerin oder destilliertem Wasser in der großen Vakuole eine größere Anzahl von feinen, senkrecht zur Längsachse der Spore verlaufenden Linien zn sehen, welche vermutlich nichts anderes als Teile des spiralig anfgerollten Polfadens sind (Fig. 140). Besonders deutlich werden diese Dinge, wenn man die soeben aus dem Alkohol herausgenommenen Sporen in destilliertem Wasser unter starker Einengung der Apertur des Abbe'schen Kondensors und Anwendung schiefer Belenchtung untersucht. In ausgiebig gefärbten Sporen findet man denn auch in der Vakuole einen oft sehr dunkel gefärbten Längsstrich, welcher wie eine Verlängerung des in der kleinen Vaknole deutlich sichtbaren Polfadens aussieht und sich bis fast ans Ende der Spore erstreckt (Fig. 101, 102). Ich vermute. daß dieser Längsstrich dasselbe ist, was Thélonax (1895 S. 249 Fig. 141) als eine auf Zweiklappigkeit der Spore deutende Längsnaht beschrieben hat. Ich habe niemals eine wirkliche Naht der Sporenhülle sehen können. Der Längsstrich scheint mir vielmehr nichts anderes zu sein, als das bei der Vorbehandlung der gefärbten Kanadabalsampräparate zusammengeschrumpfte hintere Ende der Polfadenspirale. Man wird sich also wohl vorstellen müssen, daß die Polfadenspirale

¹⁾ Es sind dies Sporen von den Parasiten des Falles 3.

die Hanptprotoplasmaansammlung der Spore in der Mitte durchbohrt. In der Tat kann man anch an optischen Operschnitten durch die Spore eine ringförmige Gestalt dieser Protoplasmamasse feststellen (Fig. 49, 53, 54, 55), welche auf eine derartige Durchbohrung schließen läßt. Nach alledem scheint mir die Annahme gerechtfertigt, daß die - vielleicht von einer besonderen Polkapselmembran umgebene - Polfadenspirale die ganze hintere Vakuole oder wenigstens einen großen Teil derselben ansfüllt, und ich habe dieser Auffassung anch in dem Schema Fig. 147 Ausdruck gegeben. Es wäre auch schwer verständlich, wie der noch zu beschreibende ungeheuer lange Polfaden in dem hisher allein als Polkansel aufgefaßten kleinen Raum am spitzeren Ende der Spore Platz hätte. Es sei noch hemerkt, daß auch Thélohan (1895 S. 263 Fig. 144, 145 cd) bei Nosema gigantea und Nosema bombycis eine sehr große Polkapsel beschrieben hat. Immerhin möchte ich nicht unterlassen, darauf hinzuweisen, daß bei einem so schwer zu untersuchenden Objekt, wie es die Polkapsel der Mikrosporidienspore ist, mancherlei Irrtnmer vorkommen können, so daß die Deutung niemals eine sichere ist. So wäre es z. B. denkbar, daß die von mir beobachtete Ausdelnung der Polfadenspirale his in die große Vakuole hinein nicht dem natürlichen Verhalten entspricht, sondern auf einer anormalen Dehnung oder gar Sprengung der Polkapsel und darauf folgenden hinteren Verlängerung der Spirale heruht. Auch die scheinbare zentrale Durchbohrung der Protoplasmamasse könnte nur der Ausdruck einer hier liegenden, sehr dünnen Stelle sein. Der Polfaden, welcher nach längerem Liegen der Sporen in Jodwasser, selten anch bei der Konservierung (Fig. 103) etwas seitlich vom spitzeren Ende der Spore hervortritt, kann bei vorliegender Spezies die geradezu ungeheuerliche Länge von 150 μ erreichen (Fig. 141-146).1) Er besitzt gerade wie derienige von Th. mülleri (cf. meine Arbeit 1902 S. 255, 256 Fig. 87, 88) eine kleine Basalverdickung und zeigt zuweilen dieselben auf einen Ausstülpungsprozeß deutenden Nodositäten (Fig. 146). Meistens sind die ausgestülpten Polfäden ganz gerade gestreckt. In den Jodwasserpräparaten findet man hänfig an der Stelle, wo der Polfaden hervorkommt, den ganzen Inhalt der Spore ausgetreten.2) Endlich sei noch erwähnt, daß man zuweilen

¹⁾ THELOHAN (1895 S. 356) gibt nur 30-35 # an.

⁹) An dieser Stelle verläßt jedenfalls der Amöboidkeim anch normalerweise die Spore, wobei wohl ein kleines Stück der Hülle wie ein Deckel abgehoben wird (urgl. anch Balman 1883, S. 321 Tatel 3 Fig. 2, 1884 S. 158 Tafel 5 Fig. 2, PPRIPPER 1888 S. 475, 477, 478 Fig. 4, STEMPEL 1902 S. 236, 236 Fig. 109.

an frischen Sporen nahe am Ende der Vakuole eine zarte Ringlinie erkennen kann (Fig. 135); 1) ihre Bedeutung ist mir unklar geblieben.

Fall 5. Parasiten der Ovarialeier von Gasterostens aculeatus L.

Fig. 8, 9, 104-129, 135-138).

Zur Untersuchung gelangten nur einige wenige Ovarialeier von infiziert waren.⁵) Da ich dieselben zur Herstellung von frischen und konservierten Deckglasansstrichpräparaten verwandte, so war es leider nicht möglich, Schnitte herzustellen und dadurch ein Situshild zu gewinnen.

Die gefundenen Parasiteuformen gleichen im wesentlichen den unter Fall 4 beschriehenen; wir haben es also jedenfalls auch hier mit zystenlosen Parasitenmassen zu tun.8) Die sekundären Protoplasmakörper unterscheiden sich von denen des Falles 4 hanptsächlich durch die Struktur ihrer Kerne. Zwar finden sich nuter den sporenfreien Individuen einzelne, welche genan diéselben kompakten Kerne wie die meisten Darmzystenparasiten aufweisen (Fig. 104-106). die Mehrzahl der Protoplasmakörper und besonders die sporenhaltigen haben aber viel weniger kompakte Kerne mit deutlichem Kerngerüst (Fig. 8, 107-114). Anch sind die vegetativen Restkerne immer nnr in der Einzahl vertreten. Ich glaube nicht, daß diese Verschiedenheiten, die wohl teils auf den verschiedenen Existenzbedingungen bernhen, teils vielleicht auch auf kleine Unterschiede in der Fixierung und Färbung zurückzuführen sind, zur Aufstellung einer besonderen Varietät berechtigen. Unter den Protoplasmakörpern gelang es mir einmal, auch einen solchen zu finden, der noch einen einkernigen Sporonten enthielt (Fig. 111), und andere, deren Kernkonfiguration anf soeben stattfindende Bildung eines Sporontenkerns schließen läßt (Fig. 109, 110). Die sporenhaltigen Formen gleichen im wesentlichen denen des Falles 4 (Fig. 112-114). Die in Fig. 115, 116 dargestellten Formen, welche zahlreiche Kerne, aber noch keinen deutlichen Zerfall ihres Protoplasmas zeigen, sind vielleicht aus den Mutter-

¹⁾ Es ist dies eine Spore des Falles 5.

⁷⁾ Im allgemeinen scheinen Infektionen der Ovarialeier mit Nos. anomalum selten zu sein (cf. auch Lame 1889 8 105). Zwar findet man häufig Eier mit weißen Flecken: dieselben rühren aber meistens von anderen Einschlüssen (Dotterkernen etc.) her.

²⁾ Ähnliche sporenbildende Protoplasmakörper von Plistophora mirandellae haben Vasav und Corre (1901 S. 645) in Ovarialeiem von Albarnus mirandella Blasce, gefunden.

individuen herausgefallene Sporonten, bei denen noch keine Protoplasmateilung stattgefunden hat. Die Sporen gleichen in der Hauptsseche denen der Darmzysteuparasiten, nur befinden sie sich mit wenigen Ausuahnen noch auf dem einkernigen Stadium (Fig. 8, 9, 121—129). Dementsprechend ist auch ihre größere Vakuole verbältnismäßig kleiner als bei den Sporen des Falles 4. Bei einigen Sporen ist die Kernmasse in Gestalt einzelner Körnehen im Umkreis eines Hohlraumes angeordnet (Fig. 121—124); es sind dies jedenfalls Formen, deren Kerne sich auf dem Übergaugsstadium wursichen dem oft großblasigen, aufgelockerten Kern der Sporenmutterzelle (Fig. 117, 119) und dem kompakten, kleinen Kern der reifenden Spore (Fig. 8, 9, 125) beinden.

Zusammenfassung und Schlußbetrachtungen.

Ehe ich eine Zusammenfassung und Deutung der in den verschiedenen Fällen beobachteten Entwicklungsvorgänge gebe, möchte ich die Frage erörtern, ob wir es in allen diesen Fällen mit ein' und derselben Spezies zu tun haben. Wir sehen, daß nicht nur die Sporen der verschiedenen Fälle Unterschiede aufweisen, sondern daß auch die Struktur der primären und sekundären Kerne in den einzelnen Fällen eine etwas verschiedene ist. Ich glaube indessen, daß alle diese Unterschiede, selbst wenn sie noch größer wären, als sie es in der Tat sind, nicht ausreichen würden, um darauf neue Arten oder Varietäten zu gründen. Haben wir es doch, wie aus den Einzelbeschreibungen hervorgeht, hier mit einem Mikrosporidium zu tun. bei dem selbst der Inhalt ein und derselben Zyste eine derartig große Variabilität erkennen läßt, daß die in den verschiedenen Fällen beobachteten Unterschiede dagegen oft geringfügig erscheinen. Man denke nur an die vielfach erörterten Unterschiede in Gestalt nud Größe der reifen Sporen einer Zyste 1) und au die mannigfachen Modifikationen, welche die vegetative Kernmasse der sekundären Protoplasmakörper des Falles 4 aufweist. Viele Unterschiede mögen auch auf verschiedener Konservierung beruhen oder auf Verschiedenheiten der Existenzbedingungen zurückzuführen sein. Bedenkt man dagegen, daß die allgemeinen Grundzüge der Entwicklung, soweit sie sich feststellen ließen, in allen Fällen dieselben sind, so darf man wohl mit Recht schließen, daß sämtliche beschriebenen Parasitenformen der Spezies Nosema anomalum Monz, angehören. In der Tat, ein treffender Name für eine so variable Spezies!

¹⁾ cf. auch Thélohan 1895 S. 290,

Fassen wir nun die Entwicklung von N. anomalum, wie sie sich nach meinen Beobachtungen und Deutungen darstellt, noch einmal kurz zusammen, so ergibt sich folgendes. Den Ausgangspunkt bilden kleine, viele kompakte Kerne enthaltende Protoplasmamassen, welche sich mit einer zunächst dünnen Eigenzyste umgeben. Später wird von seiten des Wirtskörpers um diese Eigenzyste eine bindegewebige Hülle herumgelegt. Während des Heranwachsens der Parasitenmasse bilden sich ihre Kerne zu großen, oft langgestreckten "vegetativen Kernen" um. Von der Hauptmasse des Protoplasmas sondern sich unter Abscheidung dünner Membranen einkernige Protoplasmakörper, deren Kerne Abkömmlinge der vegetativen Kerne sind: die primären Sporonten. Dadurch, daß dieselben Flüssigkeit ansschwitzen, kommen sie und ihre Abkömmlinge anfänglich in kleine intraplasmatische Höhlungen zu liegen, durch deren Zusammenfließen allmählich ein größerer, zentraler Hohlraum entsteht. diesem können sich Sporonten freischwimmend entwickeln, Sporonten werden entweder direkt zu Sporen oder zerfallen durch sukzessive Zweiteilungen in eine verschieden große Anzahl von zunächst einkernigen Sporen. Diese umgeben sich mit einer Hülle. innerhalb deren sich aus Vaknolen des Protoplasmas die den Polfaden enthaltenden Vakuolen der reifen Spore bilden, während der Sporenkern unter Abgahe chromatischer Substanzen durch sukzessive Zweiteilungen in 4 Kerne zerfällt, von denen 2 als Polkapselkerne, 2 als Amöboidkerne aufzufassen sind. In der Polkapsel bildet sich ein 150 µ langer Polfaden aus. Nach Beendigung des Wachstums der Parasitenmasse und Abschluß der Sporenbildung findet in dem verbleibenden protoplasmatischen Wandbelag eine Auflösung der noch vorhandenen vegetativen Kerne zu kleinsten Körnchen statt. Bei älteren Parasitenmassen kann dazu eine Auflösung der Eigenzyste treten. In diesem Fall bilden sich häufig aus den Resten des Protoplasmas sekundäre, kleine, isolierte Protoplasmakörper, in denen durch Zusammenziehung kleinster, färbbarer Köruchen eine Rekonstruktion der Kernmasse zu sekundären, vegetativen Kernen erfolgt. Inuerhalb dieser Protoplasmakörper, welche in das Wirtsgewebe einwandern können, erfolgt dann eine erneute, sekundäre Sporonten- und Sporenbildung, die nach dem Typus der primären Sporenbildung verläuft. Die Lücke, welche noch in dem Entwicklungskreis besteht, ist wohl nach dem, was darüber bekannt ist (cf. meine Arbeit über Th. mülleri 1902 S. 264), folgendermaßen auszufüllen: Die reifen Sporen gelangen in den Darmkanal anderer Stichlinge, es tritt zunächst der Polfaden, dann der fibrige, in 2 einkernige Protoplasmakörper und die beiden Polkapselkerne zerfallene die Inhalt heraus, die Polkapselkerne und der Polfaden geben zugrunde, die beiden Amöboidkeime kopnlieren, und das Kopulationsprodukeime kopnlieren, und das Kopulationsprodukeime könst nach Einwanderung in die Darmwand zur vielkernigen Zyste ans.

Überblicken wir nur den ersten Teil der in den Geweben des Stichlings verlaufenden Vorgäuge, welche mit der Auflösung der vegetativen Kerne abschließen, so lassen sich zahlreiche Analogien bei anderen Protozoen auffinden. Die neuere Protozoenforschung hat uns mit einer ganzen Reihe von Entwicklungskreisen bekannt gemacht, bei denen nach einer Periode vegetativen, mit ungeschlechtlicher Vermehrung verbundenen Lebens anders geartete Formen auftreten, deren weitere Vermehrung durch voranfgegangene Kopulation oder Koningation zweier Individuen bedingt ist. Dabei zeigt sich, daß der rein vegetativen Vermehrung eine bestimmte Grenze gesetzt ist, über welche hinans dieselbe ohne Schaden der Arterhaltung nicht möglich ist. Derartige Verhältnisse scheinen bei allen Protozoen zu bestehen. Die Entwicklung der vorliegenden Mikrosporidie liefert ein neues Beispiel hierfür. Wir sehen, wie in der enzystierten Parasitenmasse zunächst ein Wachstum des Protoplasmas und eine starke Vermehrung der Kerne auf rein nngeschlechtlichem Wege erfolgt, wie sich aber schon sehr bald ans dieser vegetativen Parasitenmasse die als Vorfahren der Geschlechtsgeneration aufzufassenden Sporonten differenzieren. Nur dadurch unterscheiden sich die vorliegenden Mikrosporidien und so viele phänozyste Myxosporidien von der Mehrzahl der anderen Sporozoen, daß diese Geschlechtsgeneration durch endogene Knospung 1) im Körper der vegetativen Individuen entsteht. Damit hängt zusammen, daß die vegetativen Formen und die Geschlechtsformen hier zeitlich nicht so deutlich voneinander geschieden sind, wie bei so vielen anderen Protozoen. Immerhin existiert auch hier eine Periode rein vegetativen Lebens, und es dürfte daher nicht richtig sein, zwischen diesen Formen und den anderen Sporozoen einen tiefgreifenden Unterschied zu statuieren, wie dies Schaudinn (1900 S. 281) tut, wenn er zwischen Telosporidia nnd Neosporidia unterscheidet.2) Die Verschiedenheiten erscheinen noch geringfügiger, wenn man bedenkt, daß ja auch bei anderen

Archiv für Protistenkunde, Bd. 1V

³) Bud die Pausperchkstechtlitung der Mynoporidien am besten als Knopung aufmtausen ist, Abe (ich berüst rühter (1903 S. 96) Fellmört anseinndergesetzt.
³) Die Homologien geben wielleicht noch weiter; sollte aicht z. R. die kernoe, vepertulter Putoplasmannsen dierer Zysten von Novem an nomal um dem bei der Bildung der Geschlechtsgeneration entstehenden Resthörper mancher Spector (z. B. der Gegrafenen direct vergliechtus sein.)

Sporozoen (Coccidien, Hämosporidien) das Auftreten der Geschlechtsformen oft schon zu einer Zeit erfolgt, wo noch zahlreiche vegetative Individuen vorhanden sind. Wenn wir von der zelligen Selbständigkeit der Nosemasporonten absehen, so können wir ihre Kerne direkt mit den Mikronuklei der Infusorien vergleichen, mit denen sie auch die Chromatinarmut gemeinsam haben, während die vegetativen Kerne den Makronuklei entsprechen. Gerade wie diese nach Beendigung des vegetativen Lebens zugrunde gehen, so lösen sich anch die vegetativen Kerne der Nosemazysten im Protoplasma auf. Einmal mögen dadurch, daß die Parasitenmasse an der gegebenen Stelle nicht mehr weiter wachsen und weitere Nahrung ans dem Wirtskörper ziehen kaun, ungünstigere Existenzbedingungen eintreten und - gerade wie bei den Infusorien - ein weiteres vegetatives Leben unmöglich machen. Ferner mag speziell die Auflösung der Kerne von Nosema dadurch bedingt sein, daß durch die starke Vermehrung der wohl Stoffwechselprodukte aufspeichernden vegetativen Kernsubstanz einerseits und die Verminderung des Protoplasmas bei der Sporontenbildung andererseits ein Mißverhältnis zwischen Kernmasse und Protoplasma entstebt. Die in den Sporenhüllen eingeschlossene Geschlechtsgeneration bleibt von allen diesen Einflüssen unberührt: für sie ist ein ausgiebiges vegetatives Leben und Wachstum erst nach dem dnrch Neuinfektion eines anderen Wirtes bedingten Ausschlüpfen und vollzogener Kopnlation möglich. Immerhin mag auch sie schon in der Spore ein - wenn auch schwaches - vegetatives Leben führen, da auch bei ihr gewisse Stoffe aus den Kernen entfernt zu werden scheinen. Es ist anzunehmen, daß durch die Auflösung der vegetativen Kerne im Protoplasma der großen Parasitenmassen das vegetative Leben und damit der Stoffwechsel eine vollkommene Stockung erleidet, da die Regulation des Stoffwechsels durch die Kerne dann feblt. So mag es auch zu erklären sein, daß keine neue Zystensubstanz mehr abgeschieden wird. nnd daß die schon bestehende, als Stoffwechselprodukt ausgeschiedene Zyste wieder der Auflösung im Protoplasma verfällt. Durch diese Auflösung werden dann aber plötzlich ganz neue Lebens- und Ernährungsbedingungen geschaffen. Die vorber durch eine dicke Zyste vom Wirtskörper getrennte Protoplasmamasse des Parasiten tritt nunmehr in direkte Berührung mit dem Wirtsgewebe und die dadurch gebotenen günstigeren Ernährungsbedingungen haben eine neue Anfachung des schon fast erloschenen vegetativen Lebens zur Folge. Da nun der mit starkem vegetativen Leben verbundene erhöhte Stoffwechsel der Regulation durch organisierte Kerne bedarf. so erfolgt innerhalb der kleinen Protoplasmakörper, in welche das ursprünglich einheitliche Parasitenprotoplasma nach der Anflösung der Zyste schon aus rein mechanischen Gründen zerfallen muß, eine Reorganisation der vegetativen Kernsubstanz. Der Erneuerung des vegetativen Lebens folgt das sich in der sekundären Sporonten- und Sporenbildung manifestierende ernente Anftreten der Geschlechtsgeneration anf dem Fuße.

So viel zur allgemeinen Dentung der betreffenden Vorgänge. Es würde hier zu weit führen, in eine nähere Erörterung der allgemeinen Fragen einzutreten, welche das Wechselverhältnis zwischen Kernmasse und Protoplasma betreffen. Ich möchte nur darauf hinweisen, daß die bei Nos. anomalum beobachteten Verhältnisse in schönster Weise die Richtigkeit der neuerdings von R. Hertwig (1902 S. 1 ff.) geänßerten Ideen über Bedentung und Wertung der einzelnen Zellbestandteile illustrieren. Eine relative Zunahme der vegetativen Kernmasse während des Wachstums und der vegetativen Vermehrung, wie sie Herrwig in mehreren Fällen beobachtet hat und als allgemeines Gesetz postuliert, findet sich anch bei N. anomalum. Es scheint, als ob hier Stoffe in gelöster Form aus dem Protoplasma aufgenommen werden, die erst später in dem Kern in festere Modifikationen übergehen, da man aus der Anflockerung des Kerngerüstes der vegetativen Kerne zunächst anf eine Flüssigkeitsanfnahme schließen muß. Vielleicht bilden diese Stoffe dann später direkt das Protoplasma der Sporonten. Anch die Tatsache, daß die vegetativen Kerne nach dem Heranwachsen der Zysten, beim Eintritt offenbar ungunstiger Existenzbedingungen, sich im Protoplasma auflösen, steht mit der Hehtwigschen Beobachtung (l. c. S. 5 u. 1899 b), daß bei hungerndem Actinosphaerinm die Kerne sich in Chromidien auflösen, in schöustem Einklang.1) Und - last not least das ganze Dnrcheinander von Kernsnbstanzen und Protoplasma, das wir nicht nnr bei der Auflösnng der primären vegetativen Kerne, sondern anch bei der Rekonstruktion der sekundären vegetativen Kerne beobachten, ist eine vollkommene Bestätigung der Hertwigschen Lehre, daß im Kern nud im Protoplasma dieselben Substauzen. nnr in verschiedener Organisation and chemischer Bindang vorhanden sind.2)

^{&#}x27;) Nach Fertigstellung dieser Untersuchungen geht mir eine jüngst erschienene Arbeit von Dzzwwext (1903) zu, welcher bei Monocystis agilis und Monocystis porrecta ebenfalls eine vollständige Auflösung des vegetativen Kerns im Protoolasma beobachtet hat.

²⁾ cf. darüber auch SCHAUDINN (1908 b S. 442).

Schließlich möchte ich nicht unterlassen, an dieser Stelle noch auf die auffallende prinzipielle Übereinstimmung hinzuweisen, welche trotz vieler Unterschiede im einzelnen zwischen dem Entwicklungszyklus von Nosemaanomalum und dem von Actinosphaerium Eichhorni (nach den Untersnehungen von R. Hertwig 1899 a S. 631-734) zu bestehen scheint. In beiden Fällen haben wir vielkernige Protoplasmamassen, welche sich enzystieren, in beiden Fällen findet eine Kernauflösung im Protoplasma und eine Ausbildung einzelner, einkerniger, enzystierter Protoplasmakörper statt (Sporonten von Nosema und Primärzysten von Actinosphaerium). Diese einkernigen Protoplasmakörper selbst (Actinosphaerium) oder ihre direkten Abkömmlinge (Nosema) zerfallen in beiden Fällen innerhalb einer Zyste in zwei Tochterindividuen (Amöboidkeime der Nosemasoore und Sekundärzysten von Actinosphaerium). welche nach vollzogener Kernreduktion (Polkapselkerne von Nosema und Reduktionskerne der Sekundärcvsten von Actinospärium) in beiden Fällen miteinander kopulieren. In beiden Fällen haben wir also extremste Inzncht. Wenn diese Ähnlichkeiten anch wohl lediglich auf Konvergenzerscheinungen beruhen, so sind sie doch als solche schon von einigem Interesse.

Vergleiche mit den phänozysten Myxosporidien und auderen Mikrosporidien werden durch die Komplikation der Entwicklung von Nosema anomalum sehr erschwert. Die primäre Sporontenbildung erinnert zwar stark an die Pansporoblastenbildung der phänozysten Myxosporidien, doch bleibt der Unterschied bestehen. daß bei Nosema anomalum keine Restkerne im Pansporoblasten gebildet werden 1), vielmehr verläuft die restlose Umwandlung der Sporonten in Sporen nach demselben Typus, den ich bei Thelohania mülleri (1902 S. 249-258 Fig. 44-84) gefunden habe - nur mit dem Unterschied, daß die Anzahl der aus einem Sporonten entstehenden Sporen bei Nosema anomalum innerhalb weiter Grenzen schwankt. Auch der Bau der reifen Spore von Nosema anomalum gleicht wohl in allen wesentlichen Punkten demjenigen der Spore von Thélohania mülleri (cf. meine Arbeit darüber 1902 S. 253-256, 260 Fig. 86-90, 108), so daß schon aus diesem Grunde an der nahen Verwandtschaft der Gattungen Nosema und The lohania nicht gezweifelt werden kann. Schwer ist es dagegen. für die von mir bei Th. mülleri beschriebenen Meronten (1902

e) Ähnliche Sporenbildungsmodi wie bei N. auomalum bestehen wohl auch bei vielen anderen Mikrosporidien, z. B. Nosema stephani (Hagesmeller 1899 S. 836-859).

S. 244—249 fig. 5—43) ein Homologon in der Entwicklungsgeschichte von Nosema a nom aln mr. Infinen, doch ist das Fehlen derartiger vegetativer Formen bei Nosema a nom alum ja leicht daraus zu verstehen, dad diese Spezies unter ganz anderen Existenzbedingungen lebt als Thélohania mülleri. In den großen Zysten werden die Meronten durch das ihnen analoge einheitliche vegetative Protoplasma mit seinen Kernen, vielleicht auch durch diese linnen ja ähnlichen Kerne allein ersetzt, und später treten die sekundären Protoplasma-körper an ihre Stelle, welche ja auch mit den von mir bei Thélohania mülleri (1902 S. 248 Fig. 103—105) beschriebenen anormalen Meronten eine weitgehende Ahnlichkeit zeigen.)

Ans alledem ergibt sich, daß unter den ans der Entwicklungsgeschichte vom Thelohania und Nosema bisher bekannten Formen 1) nur die Sporonten und ihre direkten Abkömmlinge direkt vergleichhar sind und daß nur sie daher zur systematischen Einteilung verwendet werden dürfen. Der bisher hänfig gebrauchte Ausdruck "Pausporoblast" (Dotekus 1898 S. 334, Lüfur 1900 S. 87) sit, wie ich sohon früher (1902 S. 265, 266) anseinandergesetzt habe, nud wie auch aus dem oben Gesagten hervorgeht, bei den Miknosporidien am hesten zu vermeiden, und ich schlage vor, dafür die von mir schon in meiner Thélohania-Arbeit gebrauchte Bezeichnung "Sporont" anzunehmen. Inwieweit das Vorhandensein einer großen, vegetzivten Protoplasmamsses oder das Vorbandens isolierter Meronten systematisch verwendhar ist, müssen erst weiterv, genauere Untersuchungen anderer Mikrosporidien lehren.

Znm Schluß möchte ich an alle Fachgenossen, welche im Besitz von Mikrosporidiemmaterial sind, dasselbe aber nicht selbst verarbeiten wollen, die Bitte richten, mich durch Zusendung solchen Materials bei meinen Mikrosporidienstndien gätigst zu unterstützen.

^{&#}x27;) Daranf, daß amöboide, sporenführende Protoplasmakörper auch bei anderen Mikrospordiden vorkommen, lassen einzelne Angaben in der Literatur schließen (vgl. die betr. Verweisungen im Text dieser Arbeit und meine Arbeit über Thélohania mülleri (1902 S. 263 Fullsote).

⁷⁾ Von einer n\u00e4heren Er\u00f6rterung der bei Nosema bombycis bestehenden Verh\u00e4ltnisse n\u00f6chte ich zurzeit noch absehen, da sich aus den zahlreichen Litturungaben doch kein einheitliches und klares Bild von der Entwicklung dieser Form gewinnen l\u00e4\u00dfc.

38

Chronologisches Verzeichnis der zitierten Literatur.

- NB. Die Innerhalls eines Jahres erschienenen Ahhandlungen sind alphabetisch nach den Namen der Verfasser geordnet. Wo in einem Jahre zwei von demselben Antor herrührende Arbeiten vorhanden sind, habe ich sie — wie anch im Text durch die Buchstaben a und h voneinander unterschieden. Die mit † bezeichneten Ahhandlungen abben mir nicht im Original vorgelegen.
- †1838. Gluck: Notice sur quelques points d'anatomie pathologie comparée, suivie de quelques observations sur la structure des hranchies dans les Épinoches, in; Bull. Acad. Roy, Belg. Vol. 5.
- † 1841. -: Beohachtung zahlreicher Balggeschwülste als epidemische Kraukbeit hei Fischen. in: Anat. mikr. Untersuch. z. allg. n. spez. Pathol. Heft 2.
- 1883. Balbiani: Les Sporozoaires (snite); les Microsporidies. in: J. Micrograph., V. J. Paris.
- 1884. -: Leçons sur les Sporozoaires, Paris.
- 1888. HENNEUT: Note sur na parasite des muscles du Palamon rectirostris. in: Mém. Soc. philom. à l'occas. du centennaire de sa fondation 1788-1888 Paris.
- 1888. Pyrifyra, L., Beiträge zur Kenntnis der jathogenen Gregarinen. I. Die Mikrospordien und die Fleckenkrankheit (P\u00e4brine) des Seidenspinners. in: Zeitsehr. Hygiene Vol. 3.
 - 1892. Korotneff: Myxosporidium hryozoides. in: Z. wiss. Zool. Vol. 53.
 - †1892. Тийлонам: Note sur le Glugea microspora. in: C. R. soc. Biol. (9) Т. 4.
 - 1893. Braun: II. Bericht über tierische Parasiten. in: Zentralbl. Bakt. Vol. 18.
 1894. SCHEWIAKOFF: Über einige ekto- und endonarasitische Protozoen der Cyklo-
 - piden. in: Bull. Soc. Natural. Moscou, Année 1893 Vol. 7. 1895. Periper, L.: Die Protozoen als Krankheitserreger, Nachträge, Jena,
 - 1895. Thélohan: Recherches sur les Myxosporidies. in: Bull. sc. France Belg. Vol. 26.
 - Сонъ, L.: Über die Myxosporidien von Esox lucius and Perca finviatilis. in: Zool. Jahrb. Anat. Vol. 9.
 - DOFLEIN: Studien zur Naturgeschichte der Protozoen. III. Über Myxosporidien. in: Zool. Jabrb. Anat. Vol. 11.
 - 1899. Hagenwüller: Snr une nouvelle Myrosporidie, Nosema Stephani, parasite du Flesns passer Moréan. in: C. R. Acad. Sc. Paris Vol. 129. 1899 a. Harwing, R.: Öber Kerntelling, Richtungskörperhilding und Befruchtung
 - von Actinosphaerium Eichhorni. in: Abh. Akad. Müncben 19. Bd. †1899 b —: Was veranlast die Befruchtnag der Protozoen? in: Sitz.-Ber. Ges.
 - †1889 b —: Was veranialit die Befruchtung der Protozoen? in: Sitz.-Ber. Ger Morph. Phys. München 15. Bd.
 - 1899. Labbé: Sporozoa. in: Tierreich, Liefg. 5, Berlin.
- LÜHR: Ergehnisse der neneren Sporozoenforschung, Jena. (Erweiterter Abdruck eines Referates in: Zentralbl. Bakt. Vol. 27 u. 28 Aht. 1 1900.)
- Maizek: Sporozoenstudien. II. Glugea lophii Doylein, in: Sitz-Ber. böhm. Ges. Wiss. math.-naturw. Kl. Jahrg. 1899.
- SCHAUDINS: Untersuchungen über den Generationswechsel bei Coccidien. in: Zool. Jabrb. Aust. Vol. 13.
- STEMPELL: Zur Entwicklung von Plistophora mülleri (L. Pfr.) (vorlänfige Mitteilung). in: Zool. Anz. Vol. 24.

- 1901. Vanet et Conte: Sur une nouvelle Microsporidie. Pleistophora mirandellae, parasite de l'ovaire d'Alburnus miraudella Blanch. in: C. B. Acad. Sc. Paris Vol. 133 1902 a. Girmsa: Färbemethoden für Malariaparasiten (vorläufige Mitteilung). lu:
- Centralbl. Bakt. Vol. 31 Abt. 1.
- 1902 b. -: Färbemetboden für Malariaparasiten. in: Zentralbl. Bakt. Vol. 32 Abt. 1.
- 1902. Hertwig, R.: Die Protozoen und die Zelltheorie. In: Arch. Protisteuk. Bd. 1. 1902. STEMPELL: Über Thélohania mülleri (L. Pfr.). in: Zool. Jabrb. Anat. Vol. 16.
- 1903. Dazewecki: Über vegetative Vorgänge im Kern und Plasma der Gregarinen des Regenwurmhodens. ln: Arcb. Protistenk. Bd. 3.
- 1903 a. SCHAUDINN: Untersuchungen fiber die Fortuffanzung einiger Rhizopoden (vorläufige Mitteilung), iu: Arb. Kaiserl, Gesundheitsamt Bd. 19. 1903 b. -: Beitrage zur Keuntuis der Bakterien und verwaudter Organismen.
- II. Bacillus sporonema n. sp. in; Arch. Protistenk. Bd. 2
- 1903. STEMPELL: Über die Fortpflauzung der Protozoen. in: Mitteil. naturw. Ver. f. Neuvorpommern u. Rügen. 34, Jahrg.
- 1904. -: Über die Entwicklung von Nosema ausmalum Monz. (vorläufige Mitteilung), iu: Zool, Ang. Vol. 27.

Erklärung der Abbildungen.

Tafel I-III.

NB. Alle Figuren beziehen sieb auf Nosema anomalum Monz.

Durchgebeude Abkürzungen.

Eingeklammerte Zahlen bedeuten die Nummern der im Text beschriebenen 5 Hauptfälle, also:

- (1) = Fall 1; Parasiten der Haut von Gobins minutus L.
- (2) = Fall 2; Parasiten der Haut von Gasterosteus achleutus L.
- (3) == Fall 3: Parasiten in der Haut, am Ovarium, Peritonenm und Darmkanal von Gasterostens aculeatus L.
- (4) = Fall 4; Große Zyste der Darmwand von Gasterosteus achleatus L.
- (5) = Fall 5; Parasiten der Ovarialeier von Gasterosteus achleatus L.
 - D.-A. Deckglasausstrichpräparat.
 - E.-H. Eisenhämatoxylinfärbung. F. Formolkonservierung.
 - G. Giemsa'sche Färbung.
 - H. Färbung mit Delafteld'schem Hämatoxylin.
 - R.-Z. Färbung nach Romanowsky-Ziemann.
 - S.-A. Konservierung mit heißem Sublimatalkohol (Schaudinn). Schu. Schnitt.

 - Vergr. Vergrößerung.

Photographlen.

- NB. Dieselben wurden nicht retuschiert. Zu den mikrophotographischen Anfnahmen wurden Zeiss'sche Objektive und Oknlare beuntzt.
- Fig. 1. Sebuitt darch eine Parasitenmasse, welche noch einen protoplasmatischen Wandbelag (p. w.) und Protoplasmastränge mit vegetativen Kernen enthält.

Im protoplasmatischen Wandbelag und in den angeschnittenen Knotenpunkten der Protoplasmastränge liegen anormal abgelagerte Zystensahstanzmassen (cy m). cy Eigenzyste; w cy bindegewehige Wirtszyste. (1) S.-A. H. G. Apochr, Obj. 8 mm Proj. Ok. 2. Vergr. 30:1.

Fig. 2. Schnitt durch die Wandregion derselben Parasitenmasse mit protoplasmatischem Wandbelag, vegetativen Kernen (k), Elgenzyste (cy.), Midbildungen derselhen (cy m) nud hindegewebiger Wirtszyste (w cy). (1) S.-A. H. G. Apochr. Öl-Imm. 2 mm Proj. Ok. 2. Vergr. 500 1.

Fig. 3. Schnitt durch eine Parasitenmasse, deren Eigenzyste in Anflösung begriffen ist (cy). Sie liegt inmitten von f\u00fcnf anderen noch dentliche Eigenzysten besitzenden Parasitenmassen. In diesen Zystenperlen (cy p). (3) F. H. Mikroplanare Serie Ia Nr. 1; 20 mm. Vergr. 38: 1.

Fig. 4. Schütt darrb die Randpartien zweier großen Paravitennassen, deren ien (y) noch eine Eigenzyste ((y) besitzt, whitened bei der anderen (z) die Eigenzyste ((y) besitzt, whitened bei der anderen (z) die Eigenzyste ((y) Bindegewebe des Wirtskirpers anagewandert sind. In der Randregolo dieser Paravitensen siehen sich auch nuregelnäßige Ablagerungen von Zystensubstanz ((y, m)). (6 F. H. Aporth, 0his 8 nm. Peri 0h. 4. Verzer (z).

Fig. 5. Schnitt durch die Wandregion einer Parasitenmasse obne Eigenzyste. das auch in Fig. 11 dargestellte Exemplar). Ein protoplasmatischer Wandbelag fehlt, und man sieht nur noch Reste der Eigenzystensubstanz (cy). w cy: hindegewehige Wirtszyste. (4) S.-A. H. Apochr. Öl-lam. 2 mm, Proj. 0k. 2. Vergr. 500:1.

Füg, 6 n. 7. Stöck eines Schnittes durch den Inhalt derselben Parasitennasse in einiger Entfernnag von der Peripherie: Gruppe von sekundären Protoplasumkörpern innutten beffer Sporenmassen. (4) S-A. H. G. Füg, 6: Apochr. Oh, 8 mm, Proj Ok. 4. Vergr. 250:1. Füg, 7: Apochr. Oh-Imm. 2 mm, Proj. Ok. 2. Vergr. 770:1. Füg, 8. Schmädker, noch sporenfriere Protoplasmakörper und isolierte ein-

und zweikernige Sporen. (5) D.-A. S.-A. H. Apochr. Öl-Imm. 2 mm, Proj. Ok. 4. Vergr. 1000: 1.

Fig. 9. Sekundärer, sporenbaltiger Protoplasmakörper (k = vegetativer Kern) nud isolierte ein- und sweikernige Sporen. (5) B.-A. S.-A. H. Apochr. Öl-Imm. 2 mm, Proj. Ok. 4. Vergr. 1500: 1.

Fig. 10. Gasterosteus aculeatus L., welcher stark mit Nosema anomalum Mosz. indziert ist. (3) F. Gozze Doppelmastigmat F: 6,8. Vergr. 1: 1. Fig. 11. Schnitt durch eine zystenlose Parasitemasse. a cy: bindgewebige

Fig. 11. Schmitt durch eine zysteniose l'arasitenmasse. ze cy: bindegewebige Wirtszyste, cy: geringfügige Reste der anfgelösten Eigenzyste. (4) S.-A. H. Mikroplanare Serie Ia Nr. 1, 20 mm. Vergr. 30: 1.

Zeichnungen.

NB. Dieselben sind mit Annahme des Schemas, Fig. 147, meier mit Hilfe des Anssehen Zeichengapartes säntlich nature Benutzung der Zussischen Apochromatülimmersion von 2 mm Bremw. (mm. Ap. 130) und des Kompenstienschlars 18
in einer objektiven 2901/ache Vergröderung darsgetellt.) Zeichnungen von
Dauerpräparaten sind im denselben Farben wiedergegeben, mit deuen die Originalpräparate gefärbt weren.

praparate geraret waren.

³) Die Fig. 5—109 meiner Arbeit über Thélohauin mülleri sind, wie ich hier heriebtigend bemerke, zwar bei 225 facher Vergrößerung gezeichnet, aber nur in einer objektiven ca. 1000 fachen Vergrößerung wiedergegeben (cf. 1902 S. 270).

Fig. 12-29 beziehen sich auf Fall 1. S.-A. Schn. H. G.

Fig. 12. Unregelmäßig abgelagerte Zystensnbstanz inmitten des Protoplasmas einer größeren Parasitenmasse.

Fig. 13. Vegetative Kerne einer kleinen Parasitenmasse.

Fig. 14. Vegetative Kerne auf drei verschiedenen Entwicklungsstadien aus einer kleineren Parasitenmasse.

Fig. 15 n. 16. Teilungsstadien der Sporonten ans dem protoplasmatischen Wandbelag einer größeren Parasiteumasse.

Fig. 17-20. Dieselben aus dem zentralen Hohlranm.

Fig. 21—23. Schnitte durch den protoplasmatischen Wandbelag einer größeren Parasitenmasse mit Eigenzyste (ey), Mißhidungen derselben (ey m), vegetativen Kernen (k), Sporonten anf verschiedenen Entwicklungsstadien (sp) und Sporen. Fig. 24—28. Zerfallstadien der vegetativen Kerne ans derselben Parasiten-

masse.

Fig. 29. In Sporonten zerfallener Protoplasmastrang derselben Parasitenmasse mit anliegenden großen Kernresten (k).

Fig. 30-34 beziehen sich auf Fall 3. F. Schn. H.

Fig. 30. Jugendliche Parasitenmasse (etwas geschrumpft) ohne Sporontenund Sporenbildung. cy: Eigenzyste.

Fig. 31 u. 32. Schnitte durch den protoplasmatischen Wandbelag einer etwas älteren Parasitenmasse mit Eigenzyste (cy) und vegetativen Kernen (k).

Fig. 33. Schnitt durch den protoplasmatischen Wandhelag einer sehr alten Parasitenmasse mit Eigenzyste (cu), aber ohne vegetative Kerne.

Fig. 34. Ein kleines Exemplar der in Fig. 4 dargestellten sekundären sporenhaltigen Protoplasmakörper.

Fig. 35—103 beziehen sieh auf Fall 4. S-A. Aus Schnitten sind entnommen die Fig. 35—48, 98, 9102, 103, die übrigen aus Deckglasausstrichprüparaten. Gefärht mit H. sind 35—38, 65—70, 72—74, 80—88, 90, 92—96, 101, 102.

Gefärbt mit H. and G. sind 39-48, 89, 97-99, 103.

Gefärht mit R.-Z. sind 49-64, 71, 75-79.

Gefärbt mit E.-H. sind 91, 100.

Fig. 35. Seknndärer Protoplasmakörper (einer Parasitenmasse ohne Eigenzyste) (cf. Fig. 6, 7 n. 11) mit Chromidialnetz.

Fig. 36 u. 37. Sekundäre Protoplasmakörper derselhen Parasitenmasse mit sich neubildenden vegetativen Kernen.

Fig. 38-48. Dieselben mit verschiedenen Kernformen.
Fig. 49-55. Sekundäre Protoniasmakörner mit einzelnen oder zahlreichen

Sporen und mannigfaltiger Anordnung der vegetativen Kernsubstanz. Fig. 56 n. 57. Sporonten in Teilnung.

Fig. 58-63. Protoplasmakörper mit unregelmäßig angeordneter Kernsubstanz (cf. Fig. 55).

Fig. 64-103. Sporen auf verschiedenen Entwicklungsstadien.

Fig. 104-129 heziehen sich auf Fall 5. S.-A. D.-A. Gefärht mit H. sind 104-116, 120-122, 124, 126, 129.

Gefärht mit G. sind 117-119, 123, 125, 127, 128.

Fig. 104—108. Sekundäre, sporenfreie Protoplasmakörper.

Fig. 109-114. Dieselben mit beginnender und vollendeter Sporonten- und Sporenbildung.

Fig. 115-120. Sporonten in verschiedenen Teilungsstadien.

Fig. 121-129. Sporen in verschiedenen Entwicklungsstadien.

Fig. 130 n. 131. Reife, vierkernige Sporen des Falles 2.
Fig. 132—134. Reife Sporen (4) nach dem Leben.

Fig. 135 n. 136. Dieselben (5).

Fig. 137 n. 138. Unreife Sporen (5) nach dem Leben.

Fig. 139. Reife Spore (3) F. in Wasser.

Fig. 139. Reife Spore (3) F. in Wasser.
Fig. 140. Reife Spore (3) nach längerem Liegen in F. und Alkohol; in Wasser.

Fig. 141-146. Reife Sporen mit ganz oder teilweise ausgeschnellten Pol-

fiiden nach Behandlung mit Jodwasser (4).

Fig. 147. Vermntliches Schema einer reifen Spore. Protoplasma rot, Kerne dunkelblau, Sporenhülle hellblau. Vergr. 7000:1.

Zwei parasitische Infusorien aus Discoglossus pictus.

Von
Dr. Ludwig Cohn (Greifswald).

(Hierzu Tafel IV.)

Aus dem Enddarme von Discoglossus pictus sammelte ich in größerer Anzahl zwei von diesem Fundort bereits bekannte Opalininen. Discophrya gigantea und Opalina intestinalis. Sie kamen vergesellschaftet mit einer Trichomonas-Art (ranarum?) und mit Nyctotherus cordiformis vor: unter vier untersuchten Fröschen waren alle mit der Opalina infiziert, während sich Disc. gigantea bei dreien fand. Zur entwicklungsgeschichtlichen Untersuchning erwies sich Op. intestinalis immerhin noch brauchbarer, obgleich sie sich in der fenchten Kammer nur höchstens 48 Stunden hielt; Disc. gigantea bleibt zwar weit länger am Leben, führt aber im Hängetropfen selbst bei wochenlanger Beobachtung ein rein vegetatives Dasein, führt sogar hier die im Darm begonnene Teilung nicht zu Ende. Wenn ich also im folgenden einiges über die Vermehrung zusammenstellen kann, so geschieht es in der Hauptsache auf Grund der fertig vorgefundenen verschiedenen Stadien, die sich aber allerdings mit genügender Sicherheit ihrer Reihenfolge nach ordnen lassen.

Discophrya gigantea.

Disc. gigantea ist in ihrem äußeren Habitus genügend bekannt, mıterscheidet sich hierin ja auch nur wenig von Disc. planariarum. Bemerkenswert ist nur die, wenn auch bloß bei der Bewegung kenutliche. Differenzierung in der Bewimperung. Die Cilien schlagen durchaus nicht immer am ganzen Körper, was nur bei in rascher Progression begriffenen Tieren der Fall ist. Bei langsamer Schwimmbewegung flimmert nur die vordere Körperhälfte. deren Cilien dafür anch beim ruhenden Tiere nie stillstehen; die Cilien am hinteren Körperende liegen dann der Pellikula längs an. Auch im Saugorgan sind sie, solange das Tier lebt, in Bewegung, nud zwar erfolgt die Bewegung vom äußeren Rande nach einem Punkte hin, der in der Mittellinie wenig vor dem Hinterrande des Sangargans liegt. Im letzteren ist die Flimmerbewegung dabei langsamer als an der Körperoberfläche; wenn sich solche Geschwindigkeiten auch uur sehr annähend schätzen lassen, so möchte ich das Verhältnis etwa wie 1:2 schätzen. Auch sind die Cilien im Sangorgan, wenn auch nicht länger, so doch entschieden derber, als die der Körperoberfläche. Das lebenskräftige Tier benutzte seinen Saugapparat selten und nur vorübergehend zur Anheftung, doch starben endlich alle Exemplare an die Glaswand oder an Gewebefetzen augesaugt.

Der Makronnklens der Disc. gigantea bildet, wie der der anderen Arten der Genns, bekanntlich nuter den einkernigen Opalininen die Ausnahme, daß er im Verhältnis zur Körpergröße klein bleibt. Er ist immer langoval mit breit abgerundeten Enden, doch wechselt sein Verhältnis von Länge zu Breite bedeutend; ich maß als Extreme im ruhenden Zustande 0.36: 0.085 und 0.31: 098 mm. Bei der überwiegenden Mehrheit der eben dem Darme entnommenen Exemplare liegt er ganz weit vorn, wenig hinter dem Saugorgan, hinter welchem er manchmal noch vorreicht, und in der Längsachse, Wenn er weiter hinten lag, so stand das immer mit Teilungserscheinungen oder der Vorbereitung zu solchen in Verbindung. Auf welche Weise solche Verlagerungen des Kernes stattfinden, ist mir nicht klar geworden. Plasmastörungen sind kaum das Agens, da ich sie vielfach sehr lebhaft um den völlig unbeweglichen Kern herum sah; selbst starke Deformationen des Vorderendes, wie sie beim schnell schwimmenden Individunm beim Anftreffen auf ein Hindernis vorkommen, konnten den Kern nicht ans seiner Lage bringen, - er mnß also irgendwie befestigt sein, - vielleicht sind die Plasmafäden, die zum Boden des Saugorganes ziehen, daran beteiligt. Eine Kontraktilität des ganzen Körpers ist nicht vorhanden; veränderlich ist nur die Tiefe des Sangorganes, an welchem sich die von der Rückenfläche herantretenden Fäden anheften, - Fäden, die am lebenden Tiere gut sichtbar und wohl nur der Ausdruck einer geradlinigen Anordnung der Plasmaalveolen sind.

Der Keru, der im lebenden Zustand ein ganz gleichmäßig grannliertes Aussehen hat und stets heller durchs Plasma schimmert hat einen recht komplizierten, deutlich alveolären Bau, wie stark mit Hämatoxylin gefärbte und dann mit Salzsäure-Alkohol differenzierte Tiere zeigen. Seine Masse bildet ein stark sich tingierendes, grob leistenförmiges Netzwerk, das die einzelnen Alveolen umgrenzt. Im Innern dieser einzelnen Höhlungen liegt dann ie ein einzelnes Kernkörperchen, das den Hohlranm lange nicht ausfüllt. Eine gemeinsame Kernmembran kounte ich nicht nachweisen; die äußere Umgrenzung schien vielmehr von der gleichen Netzsubstanz gebildet, ist auch nicht immer ganz geradlinig. Ein solcher Bau erinnert lebhaft an die dunkler färbbaren Stellen in den Kernen anderer Infusorien, die Bütschlu (1887-89 S. 1510) allgemein für "lokale Verdichtungen des Kerninhaltes" halten möchte. Im Anschlusse an die Beschreibung solcher dichterer Stellen im Kerne von Paramaccium bursaria bemerkt er: "Ähnlich den Verhältnissen von P. bursaria erscheint zuweilen der Nuklens von Holophrya discolor (Lieberkühn, uned, Tafeln), Frontonia acuminata (Lieberkühn) und Discophrya planariarum (Lieberkuns). Auch die von Aimé Schneider für Anoplophrya branchiarum beschriebenen größeren oder kleineren und verschieden zahlreichen Binnenkörper gehören wohl sicher hierher." - also unter die Verdichtungen. welche sich vom nmgebenden Inhalt nur durch die engeren Waben unterscheiden. Wenn ich auch annehme, daß die Kerneiuschlüsse von Disc. gigantea mit denen von Disc. planariarum gleicher Natur sein werden, so kann ich mich für die von mir untersuchte Art dieser Deutung nicht anschließen. Es liegen hier keine Verdichtungen vor, sondern geradezu Einschlüsse, in einem wohl mit Flüssigkeit gefüllten Hohlraume: ihrer Natur nach sind sie von dem Netzwerk verschieden. Viel eher könnten auch hier, wie Bütschli es selbst für die Kerneinschlüsse der Actinobolus, Stephanopogon und Dysteria tut, die seltsamen Kerneinschlüsse, die namentlich bei den Oxytrichinen so gut entwickelt sind, zum Vergleiche herangezogen werden, wenn es mir auch an dem zu anderen Zwecken stark gefärbten Material nicht gelang, einen vakuolenartigen Hohlranm im Innern der Einschlußkörper aufzufinden. Vielleicht stehen die letzteren mit einer Eigenschaft des Nukleus in Zusammenhang, auf die ich weiter unten zurückkomme.

Über den Mikronnkleus konute ich, trotzdem ich ihn auffand, zu keinem endgültigen Resultate kommen. Bei zweien der einkernigen Opalininen, Hoplitophrya falcifera und Anoplophrya bra achiaram sind ja Mikronuklei nachgewiesen. so daß Bürwattü (t. S. 1517) meint, diese Befunde gestatten wohl "den sicheren Schluß, daß bei allen mit einfachem Man. verschenen Opalininen Mikronuklei vorhanden sind." Daß auch Disc. gigantea einen solchen, und zwar von gar nicht geringen Dimensionen, besitzen kann, konnte ich bei Teilungsstadien nachweisen, was bei Besprechung derselben erörtert werlen soll; bei dem rein vegetativen Stadium ist aber neben dem großen Kerne keine Spur eines Mikronukleus nachzweisen, während er bei seiner bedeutenden föröße, die er bei der Teilung hat, besonders im gefärbten Fräparat unmöglich entgehen kann. Ich kann hier in bezug auf dies Dilemma nur auf meine Schlußbetrachtungen über die Kernverhältnisse der Opalininen im allgemeinen verweisen.

Unsicherheit bestand bisher über die Genese des Längskanales. welcher bei Discophrya die zahlreichen kontraktilen Vakuolen anderer Opalininen vertritt. Eine diesbezügliche Zusammenstellung der Literaturangaben findet sich bei Bütschli (l. c. S. 1437-38). Meist zieht der Kanal in gerader oder wenig geschlängelter Linie hin, vorn und hinten die Körperenden fast erreichend: gelegentlich ist die Schlängelung aber sehr stark und kann bis zur Schleifenbildung gehen (Fig. 2), was weder auf den Füllungszustand, noch bei der Starrheit des ganzen Körpers, auf Kontraktionserscheinungen sich znrückführen läßt. Es ist nun die Frage, ob der Kanal eine einheitliche Bildung ist, oder aus einer Reihe aueinander gelagerter Vakuolen entstand. Bütschli schreibt hierüber, für die letztere Annahme spreche "namentlich Claparèpe's Angabe (1858), daß das Längsgefäß des Hoplitophrya recurva sich zuweilen in eine Reihe von Vakuolen zerschnüre, eine Wahrnehmung, die wahrscheinlich in umgekehrtem Sinne zu deuten ist. Ferner dürfen wir anch Balbiani's (1885) Beobachtung auführen, daß bei Anoplophrya branchiarum zuweilen zwei benachbarte Vakuolen der Längsreihe "eine Zeitlang" kommunizieren. Ich kann dies nur darauf beziehen, daß gelegentlich schon einzelne benachbarte Vaknolen zusammenfließen, nicht iedoch, daß sich die zeitweise vereinigten etwa wieder trennten. Ebenso dürfte sich die birnförmige Gestalt der in Bildung begriffenen Vakuolen wohl auf ihre Entstehung ans Verschmelzung mehrerer beziehen lassen." Die Entleerungsweise der Kanalvaknole, welche von beiden Seiten gleichmäßig zusammenfalle, bis sie schließlich ganz verschwinde, bedinge die Anwesenheit zahlreicher Poren, die als Poren der ursprünglich zahlreichen Einzelvakuolen (oder doch einer Zahl derselben) zn betrachten wären. Indem Bötschli dann noch bemerkt, daß Marvas (1879) hei Disc. gigan tea 7-8 solcher in einer Reihe gelegener Poren von 3 µ Linge nachgewissen habe, schließt er: "auch diese Beobachtung spricht entschieden dafür, daß der Kanal der D. gigan tea der Längsreihe gesonderter Vakuolen anderer Opalininen entsprechen dürfte." Über Disc. gigan tea war aber dies bisher nur als Annahme möglich, denn es fehlten "genauere Mittellungen über Fillung resp. Entstehung des Kanals von D. gigan tea; Marvas ging sogar noch 1879 von der Ansicht aus, daß er sich von außen füllur, was jedenfalls nurichtig ist. Eine zweite mögliche Auffassung des sog. Kanals der D. gigan tea wäre: denselben als eine Art Reservoir zu betrachten, in welchen sich älmlich wie bei den Vorticellinen die eigentlichen Vakuolen ergössen; doch halte ich dies für unwarsscheinlich.

Meine Beobachtungen an lebenden Exemplaren zeigten nir nun, ads Birscun mit seiner Annahme, es handle sich hier um das Znsammenfießen einer Längsreihe von Vakuolen, vollständig im Rechte urz. Diese Einzelvakuolen selbst entstehen durch den Zusammenfuß von reihenförmig angeorineten Bildinnsvakuolen. An Tieren, die seit einigen Tagen in der feuchten Kammer gelebt haben und deren Plasam, wohl ans Nahrungsmangel, heller geworden ist, läßt sich die ganze Entstehungsgeschichte des Exkretionskanales ohne Mühe bei stärkerer Vergrüßerung verfolgen.

Zur Frage über die Wandung des Kanals kann ich mich der zweiten Anffassung von Marpas (1883) anschließen: eine Membran ist nicht vorhanden: der Hohlranm bildet sich innerhalb eines feiner granulierten, doch ohne bestimmte Grenze in die Umgebung übergehenden Plasma, wenn auch stets strikte an derselben Stelle. Die Poren, welche Maupas gesehen hat, konute ich nicht wiederfinden, doch sind sie, wie ans dem Folgenden mit Sicherheit folgt, zweifellos vorhanden und zwar auch in der oben genannten Zahl. Die Entleerung erfolgt aber nicht, wie bei den anderen Opalininen mit Exkretionskaual, durch gleichmäßiges Znsammenfallen der Wände in der ganzen Länge desselben, beginnt vielmehr stets an dem einen Ende (wechselnd vorn oder hinten), um dann nach dem anderen Ende hin langsam fortschreiten. Sobald die Entleerung bis zum anderen Ende fortgeschritten ist, hat an dem Ende, wo der Zusammenfall begann, bereits weder die Neubildung, die ebenso langsam vorrückt, begonnen.

Verfolgen wir einen Bildungszyklus des Kanals, wie er sich unverändert wochenlang an den Tieren zeigte. Fig. 8 zeigt das erste Stadium der Füllung des Kanals. Es treten innerhalb der

helleren Plasmalinie, welche die Lage des eben verschwundenen Kanals kennzeichnet, äußerst feine runde Tröpfchen auf. - die Bildungsvaknolen. Sie liegen in nicht ganz gleichen Abständen von einander und wachsen langsam an. Dann sieht man ruckweise eine Serie derselben zusammenfließen, und es entstehen auf diese Weise langgestreckte Lakunen, deren Breite noch nicht der vollen Kanalfüllung entspricht. An dem Zeitpunkte, wo am Bildungsende die Lakunen bereits zustande gekommen sind, ist gewöhnlich am anderen die Entleerung soeben erst beendet. Verfolgt man die Bildungsvakuolen und deren Zusammenfließen progressiv dorthin, so kann man feststellen, daß es im ganzen 7-8-9 Lakunen sind, die auf diese Weise entstehen, - das wären also die eigentlichen primären Vakuolen der Längsreihe, weshalb ich eben die oben zitierte Angabe von Maupas, betreffend die Zahl der Poren, als zutreffend annehme. Während nun diese Lakunen (Vaknolen) allmählich an Breite zunehmen, bilden sich anfangs enge, dann langsam sich erweiternde Spalten zwischen ihnen, von der Bildungsstelle zum anderen Ende fortschreitend; es resultiert erst eine perlschnurartige Kette, danu. durch Erweiterung der Verbindungsstücke, ein gleichmäßig weiter Gang, der nun noch weiter durch Flüssigkeitsaufnahme sich in die Breite dehnt. Nachdem das Maximum erreicht ist, tritt für kurze Zeit Stillstand ein, - dann schreitet der Gang, von dem einen Ende beginnend, zur Entleernng (die Richtung wechselt ganz unregelmäßig). Es entleeren sich nacheinander die einzelnen Vaknolen, wobei die nächste mit der Kontraktion beginnt, während die benachbarte noch nicht ganz kollabiert ist. Jede einzelne Vakuole kontrahiert sich von ihren beiden Enden her durch die ihr zukommende Öffnung, so daß hierbei die Zusammensetzung des Ganges aus Einzelvakuolen wieder ebenso deutlich zum Ausdruck kommt. wie bei der Füllung. Die Entleerung ist hierbei keine stoßweise, sondern eine langsame und andauernde. Nach einer kurzen Panse treten dann an dem zuerst entleerten Ende die Bildungsvakuolen auf, so daß der Richtungswechsel von der Entleerungsrichtung abhängt, während die Füllungsrichtung vorausbestimmt ist.

Der gauze Zyklus von Entleerung zu Entleerung dauert (am Tage) 10-13 Minuten. Bei Gasglühlicht-Beienchung, welche auf die Tiere überhaupt durch ihre böhere Intensität eine deutliche Reizwirkung aussibt, beschleunigt sich der Vorgang um 1-2 Minuten. Diese Heizung durch höbere Lichtintensität scheint bibrigens allen parasitischen Infusorien ans dem Froschdarm eigen zu sein. Ich hielt die fenchen Kammern dauerend im Dunkeln; brachte ich sie am Tage unters Mikroskop, so sah ich gleich die meist in Haufen zusammengedrängten Dp. in test in all is durcheinander drängen und auseinander schwimmen. Bei Nyctotherus cordiformis wieder beboachtet eich eine Beschleunigung der Pulsationen an der kontraktilen Vakuole bei Gasglühlicht gegenüber der Frequenz bei Tageschelenchung,— genau wie bei Disc, gigantea. Ganz normal, wie sie im dunklen Froschdarm ist, wird also auch die oben angegebene Frequenz bei Tageslicht für Disc. gigantea nicht sein, sondern bereits erloht. Ist schon ein Zeitraum von 13 Minuten lang genug, so wirde Disc. gig an te a slädann noch mehr zur Bestätigung der Reged dienen können, daß die Frequenz der Väknöelenelteerung bei parastitischen Infusorien (ebenso wie bei den marinen) eine geringe ist im Vergleich mit derjenigen frielbender Nüßwasserarten.

Die Verteilung der Gesamtzeit auf die einzelnen Phasen ist, wie ich einer notierten Beobachtungsreihe entnehme, die folgende:

Vormittags 11 h 51 m Entleerning am Vorderende.

11^h 53^m Auftreten der Bildungsvakuolen daselbst.
11^h 55^m Die Bildungsvakuolen des Vorderendes fließen zu Lakunen zusammen.

11 h 57 m Homogener Schlauch im ganzen Tier, doch noch nicht maximale Füllung.

12 h 3 m Entleerung am Vorderende (Beginn).

Betreffend die Vermehrung von Dise, gigantea kann ich nur über die Teilung in beweglicher Zustand Augaben machen, da, wie gesagt, die Tiere in der feuchten Kammer weder in Ruhezustände übergingen, noch zur Kopulation schritten, trotzdem ich sie wochenlang beobachtete. Und auch die Teilung konnte ich nur durch Nebeneinanderstellung fertig gefundener Stadien verfogen, da in der Kammer welter vorgeschrittene Teilungsstadien unveräudert blieben, frühe sogar zurückgehildet wurden. Es herrschte im kleinen Tropfen jedunfalls bald Nahrungsmangel, wie auch das Hellerwerden der Tiere beweist, so daß Teilungserscheinungen, die ja eine Begleiterscheinung des Prosperierens sind, nicht auftreten konnten.

Als Einleitung des Teilungsaktes ist ein Hinabwandern des kernes in die hintere Körperhälfte anzusehen. Der Kern stellt sich so ein, daß die später durch deu Plasmakörper durchschneidende Furche auch ihn habbiert. Über die zur Kettenbildung führenden Teilungen hat Bürscuta (l. c. p. 1578—79) das bisher Bekannte zusammengestellt, so daß ich mich auf seine Ausführungen beziehen kann. Er betrachtet die Teilungen bei den verschiedenen langgestreckten Arabi für frotterfisikande, Bil. V. und Ketten bildenden Opalininen nicht für gleichwertig. Bei Anoplophrya. Benedenia und Hoplitophrya spricht er sie als "typische Knospung" an, bei Disc, gigantea hingegen hemerkt er, da ihre Glieder (his zu 8) ziemlich gleich groß sein sollen: "Kettenbildung kann aher auch das Resnitat einfacher Querteilung sein." Ich glaube nicht, daß die Unterscheidung aufrecht zu erhalten ist. Einerseits fand ich Exemplare wie in Fig. 3, wo durch die Durchschnürung zwei etwa gleich große Individnen entstanden. andererseits aber anch Formen wie in Fig. 4, welche eine ganz massenungleiche Teilung, i. e. Knospung, wie bei den zitierten anderen Genera, aufwiesen. Dann aber kann auch das bei der ersten Teilung größer bleibende Vorderende durch weitere Abschnürungen sich so verkleinern, daß es den "Knospen" an Größe nicht mehr üherlegen ist, wie in Fig. 6 und 7, - denn wenn wir von der modifizierten, nicht teilungsfähigen Saugorganstrecke absehen, haben wir hier gleichlange Glieder. Ich würde daher auch für Disc. gigantea die Kettenbildung so auffassen, dass sie nach gleichem Prinzip, wie hei den anderen langgestreckten Opalininen vor sich geht, da hier Knospung und Teilung wirklich nicht streng voneinander geschieden werden können und einfach miteinander abwechseln. Der geringe Größenunterschied an sich zwischen den heiden Teilstrecken genügt, meines Erachtens, nicht zur Definition einer echten Knospung. Knospung ist erst eingetreten, wenn 1. das abgetrennte Stück das kleinere ist. 2. seine Längsachse einen Winkel zur Längsachse des Muttertieres hildet, - was hier nicht der Fall ist. Erst bei Anwendung dieser beiden Kriterien ist eine reine Scheidung zwischen Teilung und Knospung möglich.

Auf welche Weise die Ketten der Disc. giganten zustande kommen, zeigt die Reihe meiner Abhildungen. Es stauden sich hierüber zwei Meinungen entgegen: Maupas führte die Entstehung der simultane Tellung in mehrere Sprößlinge für wahrscheinlich hält. Meine Abbildungen zeigen, daß Maupas recht hat. Fig. 7 gibt auch eine Antwort auf die bisher stirtlige Frage, ob die "Knospen" weiterer Teilung fähig sind oder nur vom Vorderende her vermehrt werden: die Knospen teilen sich weiter. Die größte Zahl von Gliedern, die ich an einer Kette beobachtete, war 6, doch sollen auch 8 Glieder vorkommen.

Nachdem das erste, hintere Individunm abgeschnürt ist, bleibt der Kern des vorderen nahe der Teilungsstelle liegen, ohne an seine frühere Stelle am Saugorgan zurückzukehren; er bereitet bereits die

51

nächste Teilnng des Vorderendes vor, — doch tritt das abgeschnürte Individnum früher in die nächste Teilnng ein, als das Vorderende, nnd hat sie auch früher beendet (Fig. 4 und 5). So sind daher anch in Fig. 7 die beiden aus der Teilnng der ersten binteren Knospe entstandenen Glieder bereits in die tertilier Teilnng eingetreten, während das Vorderende eben erst sein zweites Teilstück, das noch nuverändert ist, abgeschnutt hat.

Wenn ich über die Kernverhältnisse auch nur zum Teil ins Klare kommen konnte, so ist doch das eine sicher, daß auch hier keine einfache Durchschnürung des Kernes bei der Teilung vorliegt. sondern eine tiefgehende Umwandlung der ganzen Kernsubstanz damit Hand in Hand geht. Bei seiner Einstellung in die Teilungsebene weist der Kern noch die Struktur des Ruheznstandes auf (s. oben), kehrt auch nach der Teilung wieder in ihn zurück, wie aus Fig. 5 ersichtlich ist. 1) Während der Teilnng aber geht seine differente Struktur in eine gleichmäßige über. In den sich teilenden Kernen ist keine Spur mehr von dem wabigen Bau und den charakteristischen Kerneinschlüssen zu sehen: die letzteren sind in der übrigen Masse aufgegangen, wenn ich auch nicht angeben kann, ob die chromatische Substanz dann auch hier die Form eines anfgeknäuelten Fadens angenommen hat. In Fig. 4 sehen wir dann das nächste Stadinm, welches bereits einen Übergang zum different gebauten Kerne zeigt. Die Trennung der beiden Kernhälften ist fast ganz durchgeführt; sie hängen nnr noch durch einen dünnen Faden zusammen, der in der Abbildung verhältnismäßig zu dick geraten ist. In der hinteren Hälfte zeigt der Kern dabei noch eine homogene dnnkle Färbung, - in der vorderen hingegen sehen wir einen am hinteren Rande verdickten Ring einer sehr intensiv (mit Hämatoxvlin) gefärbten Substanz, in dessen Innerem eine Kugel einer schwächer, aber immerhin deutlich kernmäßig gefärbten Masse liegt, Ich möchte die allerdings noch unbewiesene Annahme aussprechen, daß diese Sonderung bereits den beiden Substanzen des fertigen, ruhenden Kernes entsprechen; der Netzsubstanz und den stärker tingierbaren Kerneinschlüssen. Für mehr als eine Vermutung möchte ich dieses aber nicht ansgeben.

Seltsam ist das Verhalten des Mikronukleus: man bekommt ihn nnr während nnd nach den Teilungen, solange der Kern noch nicht

³) Bei Individuen, die mit bereits eingestelltem Kerne in die abnormen Verhältnisse der feuchten Kammer kamen, wanderte er daher einfach wieder nach dem Vorderende in seine Ruhestellung zurück.

in den Ruhezustand zurückgekehrt ist, zu Gesicht. In meineu Abbildungen ist er nur auf Fig. 6 md 7 zu sehen, doch habe ich ihn unter solchen Verhältnissen häufiger autgefunden, komte ihn mehranden In mehreren Gliedern einer Kette zugeleich sehen. Er liegt dann Plasama vom Makromikleus verschieden weit entfernt, doch nie ihn anliegend, als stark färbbares kugliges Körperchen, das sich dem Hämatusylin gegenbler wie die stärkst färbharen Teile des ruhenden Kernes verhält. Über die mir einzig möglich scheinende Deutung dieser seltsamen Umnöglichkeit, den Mikronakleus in den Individuen zu sehen, wenn sie sich nicht teilen, sich die Schlußbemerkungen dieses Alfsatzes.

Solange die Teilstücke einer Kette noch selbst weiter in Teilung begriffen sind, bilden sie das fürs erwachsene Tier charakterstische Saugorgan nicht aus. Nur ein einziges Mal fand ich an einer Kette von vier Individuen (Fig. 5) als dritte (dessen Vorderende also durch die allererste Durchschnürung des Muttertieres entstand) mit einem noch wenig vertieften Saugorgan versehen, das sich dabei auch deutlich als nicht der Bauchfläche, sondern der Seitenfläche angehörig kennzeichnete.

Die Einheitlichkeit des Exkretionskanals bleibt in den Ketten sehr lange erhalten. Der Kanal teilt sich erst, wenn die Durchschnürung des Plasmakörpers bereits sehr weit vorgeschritten ist. und hört erst dann auf, sich einheitlich zu füllen und zu entleeren. Ich beobachtete die Pulsationen an Ketten von vier Individuen, die unter meinem Material die ganz überwiegende Mehrheit bildeten nugerade Zahlen fand ich nie: waren es drei, so hatte das Vorderstück wenigstens schon einen deutlichen Ansatz zur Teilung, und aus dem Viererstadium geht, wie Fig. 7 zeigt, das Stadium mit sechs Individuen durch simultane Teilung zweier Teilstücke hervor, - nach der eingetretenen Teilung des Exkretionskanals sah ich, daß die einzelnen Teilkanäle nicht mehr synchronisch arbeiteten, was sich aus dem verschiedenen Verhältnis zwischen Körpermasse und dem maximalen Kanallumen der einzelnen Teile erklären läßt. In den Teilstücken einer Kette blieb der Kanal übrigens nie geradlinig, sondern zeigte an beiden Enden eine Abknickung, die vorn und hinten um den Kern hernugriff.

Frei schwimmend fanden sich im Darminhalt als jüngste Individuen kleine Teilstücke, die der Größe nach etwa einem Gliede einer sechsgliedrigen Kette entsprachen, vielleicht anch etwas kleiner waren, also von einem mir nicht zu Gesicht gekommenen achtgliedrigen Endstadium ihreu Frayrung genommen haben mögen. Ein Saugorgan war an diesen fast kugligen kleinen Diskophryen noch nicht vorhanden. Der Kern hatte genan denselben Bau, wie bei erwachsenen Individuen.

Opalina intestinalis (Ehrbg sp.) Stein.

Viel empfindlicher gegen einen Wechsel des Mediums als Disc, gig antea ist Op. intestinalis, die ich ebenfalls in größeren Mengen in Discoglossus pictus fand. Nie geht selbst in mehrfach durchlüfteter feuchter Kammer viel früher zugrunde; die Aufheilung ihres Plasmas als Hungererscheinung tritt bedeutend rascher — sehon nach 24 Stunden — ein, und über 48 Stunden blieb mir keine am Leben. Teilungen ging sie nicht ein; doch konnte ich immerhin etwas von ihrer Entwicklung feststellen und verdanke dem Zufall hauptsächlich die Möglichkeit, die erste zweifellose Konjugation unter den Opalmen zu beschreiben.

Auch hier brauche ich von Körperform, Streifung etc. nicht viel zu sagen, da ja sogar ganz gute Abbildungen von Zeller (1870) vorliegen. In ihren Bewegungen unterscheidet sich Op intestinalis bedeutend von Op. ranarum. Ihr Schwimmen ist mehr ein Kriechen, etwa wie bei den Turbellarien; nie beobachtet man die bei Op. ranarum gewöhnliche Drehung um die Längsachse bei voll ausgebreiteten Tieren. Doch ist das Tier nicht immer flach, wie ienes. Voll ansgebreitet ist Op. intestinalis hinten breit abgestutzt, so daß es lang dreieckig erscheint (Fig. 9), doch schlägt es meist die Seitenränder ein, hinten mehr als vorne, so daß die Mehrzahl der Individuen hinten zugespitzt ist. Sobald sie sich nicht mehr wohl in der neuen Umgebuug fühlen, sieht man die Tiere den Körper auch spiralig aufrollen; er bildet dabei 6-8 Umgänge, so daß man den Rand der Falten als zwei sich kreuzende Spiralsysteme sieht, -- ein Bild, das anfangs nicht leicht zu deuten ist. Im Hängetropfen sind die einzelnen Individuen leicht zu verfolgen und wiederznfinden, da sie die Gewohnheit haben, das Hinterende leicht seitlich abzubiegen; dieses dient dann als Steuer, so daß sie sich stundenlang in engem Kreise herumdrehen. Spiralig aufgerollt zeigen sie auch eine rotierende Bewegung an derselben Stelle um ihre Läugsachse. Ich habe solches Rotieren in loco bei zwei Exemplaren während 24 Stunden beobachtet. - und es war nicht etwa eine präletale Erscheinung, da sie sich endlich doch wieder munter fortmachten.

Im frischen Tiere, so wie es ebeu dem Darme entnommen ist, ist wegen der starken Granulation des Plasma der Kern wenig zu

sehen; meist sieht man nur die Kerneinschlüsse als helle Punkte durch das Plasuna glänzen. Hellen sich die Tiere aber erst, wie erwähnt, aus Nahrungsmangel auf, so ist anch die Kernmembran sowie der beide Kernhälften verbindende Faden deutlich zu sehen. Wohl eins der seibnisten Obijekte zur Denonstration der Wabenstruktur des Plasuna sind solche hungernde Infusorien, bei denen die stark lichtbrechenden, das ganze Plasuna sonst füllenden Körnchen verschwunden sind. Man sieht deutlich eine Verengerung der Wabenzellen nach den Rändern zu, sowie auch in der Ungebung des Doppelkernes, sieht auch kleine Einschlüßkriere des Plasuna, die bis zum Schluß erhalten bleiben, mit aller wünschenswerten Deutlichkeit in den Kontennunkten des Wabennetzwerkes liezen.

Der Kern besteht bekanntlich aus zwei Teilen, die durch einen recht langen Faden miteinander verbunden sind. Der letztere nimmt nur sehr schwer Farbe an, und anch am Kern selbst färben sich vornelmlich die Einschlußförperchen, die meist nicht zentral in dem als helles Bläschen erscheinenden TeilKerne liegen, sondern dem breiten Rande des birnförmigen Bläschens angelagert erscheinen. Vielfach fiel es mir auf, daß beide Kernhälften nicht ganz gleichardig aussehen. Die eine, welche meist auch mehr Einschlüsse zu euthalten scheint, hat ein spitzes, ausgezogenen, mediales (mit dem Verbindungsfanen zusammenhängendes) Ende. Das bei den Teilungserseheinungen nur eine der Kernhälften in Tätigkeit tritt, Kommt weiter unten zur Sprache; ob es aber stets die eine der beiden ist, oder ob beide daxa fähig sind, läßt sich nicht entscheiden. Der Doppelkern liegt, solange keine Teilungen beabsichtigt sind, stets weit nach vorne, im vordersten Körperdrittel.

Wie auch a priori anzunehmen war, besitzen die jüngsten Stadien nur einen einzelnen, noch nungeteilten Kern. Es sind gestreckt-twale Infusorien mit breit abgerundeten Enden und einem kleinen bläschenförmigen Nukleus etwa in der Mitte der Körperfänge, dessen chromatische Substanz im Ringe um den hellen Mitterlaum angesammelt ist (Fig. II al. Die sämtlich bei derselben Vergrößerung gezeichneten Abbildungen 11a, b mul 22-a.d zeigen die Fortschritte der Kernentwicklung parallel der Größenzunahme des Infusors. Fig. 12a and b zeigen die nächsten Stadien. In dem schon etwas größeren Tiere hat der Kern seine bläschenförmige Gestalt verloren; die chromatische Substanz hat sich in 12 a in einen kompakten Ballen zusununengezogen. — da dies der Vorfährer einer Teilung ist, wird sie wohl Kuänelstraktur laben, doch komnte ich dies nicht sehen. und dentlich tritt hier neben den Hauptkernmassen ein kleines rundes Körperchen anf, das zwischen den Kernbälften liegt und sehr stark Farbe aufnimmt. Über seine Bedeutung später. In Fig. 12 c und d ist dieses Körperchen verschwunden. Bei zunehmender Größe des Infusors haben die Kernbälften, die früher unregelmäßig konturiert waren, rundliche Form angenommen; in c liegen sie noch dicht beieinander, - in d sind sie bereits voneinander weit abgerückt und der Verbindungsfaden ist schwach zu sehen. Wie dann die Umwandlung der noch kompakten Kernhälften bei weiterem Wachstum zum fertigen Tiere (Fig. 11b) in den bläschenförmigen Kern vor sich geht, wie das Chromatin nach dem Rande der Bläschen wandert, habe ich nicht konstatieren können, da ich keine Zwischenstadien fand. Die genannten Umwandlungen des Kerns habe ich ja auch nicht an einem einzelnen Individuum durch verfolgt; die Stadien sind nach Zeichnungen verschiedener Exemplare zusammengestellt, Doch ist, meines Erachtens, die parallel verlaufende Größenzunahme der Tiere ein genügender Beweis, daß die einzelnen Stadien eben in der Reihenfolge aneinander zn ordnen sind, wie ich es getan habe. Nie finden sich kleinere Exemplare mit Doppelkern, nie erwachsene mit kompaktem Einzelkern nsw.

Teilungsstadien vermißte ich in meinem Material. Die einzige Andentung habe ich in Fig. 10 (nach frischem Material gezeichnet) wiedergegeben: eine Opaline von recht bedeutender Größe, wie sie, wenn anch seltener, so doch nicht vereinzelt vorkam, die aber vier Kerne, d. h. zwei Kernpaare besaß; die Verbiudungsfäden waren leider nicht zu unterscheiden. Auch Zeller bildet ein solches Stadium ab, oder vielmehr ein etwas früheres, wo sich beide Kernhälften eben erst hantelförmig eingeschnürt haben, so daß bald ein Bild wie das meine entstehen mußte. Er deutet es auch als Längsteilungszustand und gibt eine Einkerbung am breiteren Körperende als Andeutung einer bevorstebenden Teilung wieder. Bütschlit, der überhaupt an Längsteilungen nicht recht glauben will, bemerkt dazu in der Tafelerklärung zu Taf. LXV: "angeblicher Längsteilungszustand; jedenfalls Konjugation." Hier irrt er, denn die Konjugation sieht, wie ich weiterhin nachzuweisen in der Lage bin, ganz anders aus. Ein Teilungszustand ist es iedenfalls. - ob aber gerade eine Längsteilung bevorsteht, scheint mir immerhin nicht erwiesen, da solche Einkerbungen auch an sonst normalen Tieren auftreten. Andererseits halte ich aber eine Längsteilung durchaus nicht für ausgeschlossen oder auch nur für eine solche Seltenheit unter den Opalinen, daß ich deshalb veraulaßt wäre, Zellers Deutung anznzweifeln. Auch hierfür waren Andeutungen schon bekannt. wurden von Bütschli aber konstant als wahrscheinliche Konjugationen umgedeutet. Zeller war es ebenfalls, der eine Op. ranarum mit parallel zur Streifung einschneidender Furche abbildete; Bütschli reproduziert die Figur, bemerkt aber dabei: "angeblich schiefe Teilung nach Zeller; höchst wahrscheinlich Konjugationszustand." Schiefe Teilung ist hier eigentlich nicht der richtige Ausdruck, dem die Furchung geht genau parallel der Streifung, und man könnte also nur von Längsteilungszustand sprechen. Und meine Fig. 18 gibt nun, glaube ich, den unumstößlichen Beweis, daß eine solche Längsteilung bei Op. ranarum vorkommen kann, wenn sie anch immerhin eine Seltenheit ist, so daß ich unter sehr zahlreichen Teilungsstadien aus einem Froschdarme nur ein einziges solches Exemplar isolierte; vielleicht ist sie sogar anormal, - doch kommt sie vor. Die Teilungslinie verläuft parallel der Streifung, - daß aber hier keine Konjugation, keine Verschmelzung zweier Individuen vorliegt, dafür spricht klar, daß die Streifung an dem einen Ende, wo die Furche noch nicht durchgeschnitten hat, von der einen Hälfte ununterbrochen auf die andere übergeht, was ja bei einer Konjugation ein Ding der Unmöglichkeit wäre. 1)

Wenn die Op. intestinalis unter den ungünstigen Verhältnissen im Hängetropfen nicht zur Teilung schritt, so zeigte sie da-

¹⁾ Bei dieser Gelegenheit möchte ich gleich noch eines merkwürdigen Fundes nuter den Opalinen derselben Rana temporaria Erwähnung tun, der in Fig. 19 abgebildet ist. Der Form nach könnte man das Exemplar sowohl für ein Doppeltier, wie für ein eingerissenes Einzeltier halten, denn am eingerissenen Rande können sehr wohl auf vegetativem Wege neue Wimpern entstehen. Seltsam aber ist, daß die Streifung auf beiden Hälften verschieden verläuft, und zwar senkrecht zneinander gerichtet ist. In der Mitte, wo beide Streifungen anfeinander stoßen, ließ sich ihr Verlauf nicht klar erkennen. Liegt hier ein Konnlationsstadinm vor oder sind es zwei abnorm verschmolzene Individnen? Daß die Kerne keinerlei Verändernng gegenüber gewöhnlichen Onalinenkernen erkennen lassen, spräche nicht strikte gegen Koningation, da es ein crstes Anfangsstadium sein könnte. Unglaubhaft aber erscheint es, daß sich beide Tiere mit differenten Körperregionen aneinander gelagert haben sollten, während es doch soust immer mit gleichartigen Flächen geschieht. Oder ist es nur eine Abnormität! Die Möglichkeit zur Bildnug einer solchen ist in gegeben. Die enzystierten Onalinen haben mehrere Kerne, die ansschlüpfenden jängsten Stadien nur einen. -- es tritt also, wie überall, nach der Enzystierung eine Teilung ein. - und im engen Zystenraume wäre eine Verschmelzung zweier Teiltiere gar nicht unmöglich, wenn auch solches unter erwachsenen Individuen nicht vorkommt. Mir scheint diese Dentung für das sonderbare Exemplar noch am annehmbarsten, da mir Koningation gar zu unglanbhaft ist,

für in reichlicher Zahl eine Knospungserscheinung, die zur Bildung eines Ruhestadinms führte. - wohl eben wegen dieser Ungunst der änßeren Verhältnisse; die Nahrung mußte bald aufgebraucht sein, es traten ungeheure Bakterienmengen im Präparat auf, und auf die ganz veränderten Lebensverhältnisse wies auch die überaus rapide Vermehrung der Trichomonadinen hin, welche früher nur vereinzelt neben zahlreichen Zysten vorhanden gewesen waren. Ganz wie bei den Teilnngen des Disc. gigantea rückte vorerst in den erwachsenen Opalinen der Kern nach dem Hinterende hinunter. Fig. 13-16 zeigen den weiteren Verlauf.') Fig. 13 gibt ein Bild des Hinterendes einer solchen Opaline. Die beiden Kernhälften haben sich am Hinterende ganz nahe aneinander gelagert, bleiben aber gesondert, und selbst der Verbindungsfaden ist noch deutlich zu sehen. Die chromatische Substanz, die sonst als Einschlußkörnchen dem Rande innen anlag, ist in feinen Körnchen im ganzen Kerne zerstreut, der dadurch homogen aussieht; die eine Kernhälfte beginnt zugleich sich hantelförmig einzuschnüren. In Fig. 14 sehen wir nun. daß sich eine rundliche Masse vom Hinterende abgeschnürt hat, und in dieser finden sich zwei kleine, kompakte Kerne, während in der Hauptkörpermasse des Tieres nur ein Kern (eine Kernhälfte) erhalten ist. Man könnte dies so deuten, daß die beiden aus der hantelförmigen Einschnürung des Kerns in Fig. 13 resultierenden Kerne einfach in die Knospe eingewandert sind und sich von der anderen, intakten Kernhälfte getrennt haben.

Daneben bilde ich ein anderes Stadium in Fig. 15 ab, wo die Knospe ehenfalls die beiden kleinen, kompakten Kerne besitzt, im Hauptkörper aber neben der alten, noch diffus mit Unromatin gefüllten Kernbälfte sich ein zweiter kleiner Kern befindet. Da die Kerne in der Knospe noch nicht auseinandergreickt sind, so könnte man dies Stadium für das jüngere halten: dann würden die Knospenen durch eine sekundäre Teilung nur aus einer Hälfte des in Fig. 13 hantelförmig eingeschnürten Kerne entstehen, so daß sie nur ¹, der gesamten Kernsubstanz enthielten. Dann müßte mir nur in ¹g. 11 der zweite kleinere Kern im Opalinenkörper entgangen sein, und das scheint mir das Wahrscheinlichere, da ich damals, als ich ie Kremblare lebend vor mir hatte. auf diesen Punkt noch nicht

⁷⁾ Anch hier könnte man eigentlich, nach den von mir oben anfgestellten Grundsätzen, von einer Teilung statt einer Knoopang sprechen; der Fall liegt aber insofern anders, als hier nicht gleichwertige Individuen durch den Teilunz-prozed entstehen, soudern Fortpfinanzungsköper, Individuen, die nicht ein selbstündiges freise Dassien antreten. Dahre behalte ich hier den Treniums Knoopang bei.

besonders acht gab. Ob nun aber die eine oder die andere Dentung richtig ist: die Knospe erhält ihr Kernmaterial nnr von der einen Kernhälfte und enthält ihrerseits stets 2 Kerne.

Diese Knospen nun stellen die Dauerstadien der Op. in testinalis vor. Je länger der Anfenthalt in der feuchten Kammer danerte, destomehr nahm die Zahl der knospenden Opalinen zu; eine Anzahl der Knospen lag frei unher. Die Wimpern an ihnen waren zerfallen und bildeten einen feinen Detritus rings um sie. Zuletzt, als alle Opalinen am dritten Tage ausgestorben waren, fand ich nur diese Kapseln, und zwar in größerer Zahl, als in dem einen kleinen Tropfen Opalinen vorhanden gewesen waren; es mußte also bei einigen eine mehrfache Abschnürung söcher Dauerknospen eingetreten sein. Ich versuchte die Knospen zur Entwicklung zu bringen, doch mißtang es. Sie schlipften auch nach 24stündigen Aufenthalte in Wasser nicht aus, ebensowenig als ich sie in Mitteldarmflässigkeit einer Ran at em por ari al iegen lied. Leider hatte ich keinen Diskog loss ns mehr zur Verfügung, in dessen Darmsaft die Knospen am ehesten ansselbigen konnten.

Da die Knospen durchwegs zwei Kerne enthalten, die Jugendstadien aber, wie ich weiter oben darlegte, einkernig sind, so muß also vor dem Ansschlüpfen eine Teilung vor sich gehen.

Die letzte Beobachtung an Op. intestinalis, über welche ich zu berichten habe, ist die Konjugation. Von den großen Opalininen mit bandförmigem Kern waren bisher schon Koningationen beschrieben worden: für die kleinen Opalinen mit geteiltem Kern oder zahlreichen Kernen lag bisher keine Beobachtung vor, da die von Bütschli als Konjugation gedeuteten Stadien sich, wie gesagt, als Teilungen erweisen. Anch mir liegt nur ein einziges Praparat vor, doch läßt sich an dem einen konjugierten Pärchen mit aller Sicherheit nachweisen, daß wenigstens für Op. intestinalis die Konjugation nach demselben Prinzipe vor sich geht, wie bei der Mehrzahl der Infusorien. Fig. 17 gibt eine Abbildung meines Präparates. Zwei mittelgroße Individuen sind es, die sich hier mit dem einen Seitenrande aneinander gelagert haben und bis zur Hälfte der Länge am hinteren Körperende miteinander verschmolzen sind. - die stets am Vorderende gelegenen Kerne vermitteln diese Orientierung. Zwischen beiden Individuen ist zwar noch eine Grenze zu sehen, der Verschmelzungsprozeß also noch nicht beendet, doch sind die beiderseitigen Pellikulae nicht mehr zu sehen. Rechts und links sehen wir die beiden Kernhälften zu ie einem einzigen Kerne verschmolzen, wie ja anch bei den Infusorien mit noch stärker differenziertem, rosenkranzförmigem

Kerne dieser vor der Konjngation in kompakte Form übergeht. Der Kern ist homogen geworden, die Einschlüsse nicht mehr zu unterscheiden. In der hinteren Körperhälfte aber sind Mikronuklei anfgetreten, welche in beiden Individuen auf verschiedener Teilungstufe stehen. Links hat der Mikronukleus erst seine erste Teilung beendet, — rechts ist jede Hälfte bereits auch die zweite Teilung einegaangen. Der Mikronuklens macht während der Teilungen eine Wanderung, denn während der linke noch mitten in dem Plasma lietz, sind die beiden ½, Parab bereits dicht an die Verschmelzungslinie herangedrückt, um den Austausch mit dem anderen Individuum zu bewerkstelligen. Sobald anch das links liegende Exemplar seine zweite Mikronuklensteilung vollendet haben wird, haben wir also das typische Bild einer Infusorienkonjugation vor nns, und es ist anzunehmen, daß der Makronukleus dem Zerfalle entgeengercht.

Es sind also die typischen Vorgänge am Mikronukleus, welche sich hier bei der Konjugation abspielen. Bei der gar nicht geringen Masse der Mikronuklei muß es dabei wundernehmen, daß sich anßerhalb der Kunjugationszeit keine Spart desselben anfänden läßt. Bei der Helligkeit des Opalinenplasmas und der starken Tinktionsfahigkeit der Mikronuklei ist es ganz ausgeschlossen, daß mir der Mikronukleis in den zahlreichen gefärbten Exemplaren, die ich durchmusterte, entgangen sein könnte: ich kann mit aller Sicherheit behaupten, daß in der Op, in test'in all is außerhalb der Konjugationszeit kein freite Mikronukleus vorhanden ist. Der scharf umgrenzet helle Kern ließe eine auch noch so enge Anlagerung des großen Gebildes absolut nicht übersehen.

Wo kommt denn dann aber der Mikronukleus her, wenn er endich doch vorhanden ist? Es bleibt uur eine Antwurt übrig: er kommt direkt aus dem Kerne her, er bildet sich erst im kritischen Moment ans dem Kerninhalte, in welchem er mit der Makronukleussunsbatuz zussummen enthalten war. Es wäre das auch keine Hypothese, welche eigens für diesen einzelnen Fall antgestellt werden mißte; wenn wir von diesem Gesichtspunkte ansgeben, werden wir auch noch audere verwandte Fälle finden, welche die Hypothese durchaus stützen können.

Wenn wir auch bei der überwiegendem Mehrheit der Infusorien die Teilung im Makro- und Wikronukless durchgeführt sehen und diese beiden Kerne-sich funktionell total divergent entwickelt haben, indem der eine der geschlechtlichen, der anderen der vegetativen Funktion vorsteht, so sind sie doch beide von gleichem Ursprung, Hierüber kann meines Ernektens kein Zweifel bestehen; denn wir sehen bei jeder Infusorieukonjugation den nenen Makronukleus zum Ersatz des verbranchten aus einem Tribitücke des Mikronuklens entstehen, und was sich hier ontogenetisch immer wieder abspielt, mmß anch den phylogenetischen Vorgang wiederspiegeln. Beide Kerne sind aus dem gleichen Ausgangsmaterial entstanden. — und die Trennung beider Kernarten ist ein weiter vorgeschrittener Zustand, dem man sehon rein theoretisch einen auderen voraussetzen kann, auf welchem beide Kernarten, noch nicht getrennt, wenn auch schon physiologisch different, in einer gemeinsamen Kernmasse vereinigt orwesen sind.

Und wir brauchen uns nicht einmal auf solche theoretische Erwägungen allein zu stützen, da ein bisher nicht erklärbarer Vorgang sofort an Klarheit gewinnt, sobald wir ihn von dem oben dargelegten Gesichtspunkte aus betrachten. Es ist dies die von AIMÉ SCHNEIDER (1885) beschriebene Koningation von Anoplophry a branchiarum. Der eigenartige Vorgang findet schon bei Büтschli (l. c. S. 1615) volle Beachtung, veranlaßt diesen aber zu einer Annahme, die mir wenig überzeugend scheint. Ein Mikronukleus ist bei Anopl. branchiarum nicht bekannt. Scheint es schon erstens fraglich, ob einem so aufmerksamen Beobachter wie AIMÉ SCHNEIDER bei einer so großen Form ein Mikronuklens entgehen konnte, so spricht für sein wirkliches Fehlen vor allem, wenn wir den Fall der Op, intestinalis zum Vergleich beranziehen, daß dort auch bei der Koningation kein Mikronukleus beobachtet wurde: daß bei der Konjugation aber kein Übersehen stattfand, wird dadurch bewiesen, daß ein Kernaustansch stattfindet, wenn auch auf ganz andere Weise, als sonst, ein weiterer Austausch von Mikronnkleolen also gar nicht zu postulieren ist. Jeder der langgestreckten Kerne streckt nämlich bei Anopl, branchiarum die Hälfte seiner Substanz über die Verschmelzungszone in das andere Individuum hinein und schnürt sich dann durch: es wird also bei der Konjugation je eine Hälfte des Kernes ausgetauscht, desjenigen Kernes, der seiner Größe und Form nach dem sonst nach der Konjugation zerfallenden Makronuklens der meisten Infusorien entspricht. Bütschli bemerkt nun hierzu: "Obgleich ich nach dem Beobachteten nicht zweifle, daß beide Fragmente (also auch der ausgetauschte Teil! L. C) snäter zugrunde gehen und ein neuer Makronuklens aus einem Mikronuklensprodukt entsteht, deutet das eigentümliche Verhalten der MaN, bei Anoplophrya doch vielleicht an, daß bei den Urformen des Ciliaten auch Teile der MaN, ausgetauscht wurden und der nene MaN, durch deren Fusion entstand. Seine völlige Elimination, wie sie

jetzt meist Regel ist, dürfte daher vielleicht erst später entstanden sein."

Um also das Schema, wie es uns bei der Konjugation höher entwickelter Infusorien entgegentritt, zu wahren, daß nämlich selbständig differenzierte Mikronnklei ausgetauscht werden und der Makronuklens zerfällt resp. eliminiert wird, brancht Bütschli zwei Annahmen: 1. daß einst auch die Makronuklei teilweise ansgetauscht wurden. 2. daß Schneider daneben einen Mikrounkleusanstausch übersehen hat. Wenn das zweite auch immerhin möglich wäre, so ist das erste eigentlich schon theoretisch unfaßbar. Wenn auch bei den untersten Ciliaten schon Makro- und Mikronuklens geschieden waren, so hatte der erstere doch auch vegetative Funktion. - Bütschli nimmt ja für Anoplophrya selbst mit Sicherheit die Ausstoßung resp. den Zerfall an. Welche Bedeutung aber ein Anstausch rein vegetativer Organe haben könnte, - das wird wohl nicht nur mir nnerfindlich sein. Die Konjugation ist ein geschlechtlicher Akt. - ausgetauscht werden können daher nur geschlechtliche Teile. Und die ganze Hypothese Bütschlich von seinem Standpunkte ans ja nur eine notwendige Konsequenz war, sobald er neben dem Makronukleus unbedingt einen Mikronukleus voranssetzte, wird erledigt, sobald man diese letztere Scheidung nicht mehr als eine conditio sine oua non betrachtet. Ist diese Betrachtangsweise nicht zugleich auch das Natürlichere, indem man für jede Differenzierung eine Vorstnfe annehmen mnß, wo diese noch nicht abgeschlossen ist, wo die beiden snäter differenzierten Elemente zwar schon vorhanden, fanktionell different sind, aber morphologisch noch nicht differenziert auftreten? Ich glaube, man würde umsonst bei Anopl. branchiarum nach einem Mikronuklens suchen. nicht weil Aimé Schneider ibn vermißte, sondern weil er nicht vorhanden sein kann. Eben dadurch, daß Teile des Nuklens ausgetanscht werden, halte ich es für angedeutet, daß die geschlechtliche Mikronukleussubstanz in dem großen Kerne mit enthalten ist, daß das ausgetauschte Stück direkt dem sonst ausgetauschten Mikronuklensstück homolog ist.

Stellen wir die bisher besprochenen Punkte zusammen, so kommen wir zu folgendem Resultate:

> Bei Anopl. branchiarum wird direkt ein Teil des Kernes ausgetauscht, -- er hat also doppelten Charakter als MaMiN., ohne daß der Mikronukleus sich jemals selbständig differenziert.

- Bei Opalina intestinalis ist bei rein vegetativen Individuen kein Mikronukleus vorhanden, — ihr Kern ist also ebenfalls ein MaMiN. Bei der Konjugation findet aber bereits die Differenzierung des Mikronukleus statt.
- 3. Bei der Mehrzahl der Ciliaten ist der Vorgang noch weiter gediehen; der Mikronukleus hat sich für die ganze Lebensdaner herausdifferenziert und besteht als gesondertes Gebilde neben dem Makronukleus.

Gehen wir von dieser Auffassung aus, so erübrigt es auch, bei Op ranarum überhaupt nach Mikrounklei zu snehen; wenn sie auch eine rückgebildete Form ist, so wird doch ihre Kernsubstanz sich nie bis zur Differenzierung in Makro- und Mikrounkleus entwickelt haben. Hierfür spricht der eigenartige Charakter der Kerne, welche ein Mittelding zwischen beiden Kernarten bilden. Statt einer einfachen Durchschnfürung (Makrounkleus) oder einer karyokinetischen Teilung (Mikrounkleus) sehen wir eine nuvollkommene Karyokinese, wie sie zuletzt von Bezzenberger (1903) beschrieben worden ist.

Wenn mir auch vieles für meine Auffassung, die ich oben darlegte, zu sprechen scheint, so kann der absolute Beweis dafür, daß die Mikronnkleussubstanz im Kerne mit enthalten sein kann, erst von einem glücklicheren Beobachter beigebracht werden, dem es gelingt, eine Kopulation von Op. intestinalis z. B. von Anfang an zn verfolgeu und den Austritt der Mikronuklens aus dem Kerne zu beobachten. Eine spätere Wiederaufnahme dieser Untersuchungen habe ich auch selbst für die Zeit ins Ange gefaßt, wo mir wieder Material zur Verfügung steht. Andeuten möchte ich znm Schlusse nur, daß ich die in Fig. 12a und b abgebildeten Stadien in Verdacht habe, einen Ausgangspunkt hierfür zu bilden. Der kleine rundliche Körper, der, durch seine Färbnng als Kernsubstanz gekennzeichnet, zeitweilig zwischen den beiden Hälften der sich zum hantelförmigen Doppelkerne teilenden Nukleus auftaucht, könnte vielleicht der Mikronukleus sein, der bei Abschlaß der Teilung wieder in die allgemeine Kernmasse aufgeht. Sehen wir doch auch bei den Kernteilungen der Disc. gigantea zeitweilig den Mikronukleus frei erscheinen, um dann wieder spurlos aus dem Plasma zu verschwinden

Literaturverzeichnis.

1858. CLAPAREDE et LACHMANN: Etndes sur les infusoires et les rhizopodes. Mém. inst. Génévoise T. V.

1879. Events, E: Bijdrag tot de Kennis der Opalinen uit het Darmk, van Batrachiers, Tijdschr. Nederl. Dierk. Vereen Bd. IV.

1879. MAUPAS, E.; Haptophrya gigantea etc. Compt. rend. Acad. Sc. Paris T. 88. 1883 -: Contribution à l'étude morphol, etc. Arch d. Zool, expériment. (2) T. 1.

1885. BALBIANT, E. G.: Sur un iufusoire parasite du sang de l'Aselle aquatique. Rec. Zool. Snisse T. II.

1885. Schneider, A.: Anoplophrya circulans. Tabl. Zool, T. I.

1887-89. Betschli, O.: Protozoa. Bd. I in Bronn's Klassen u. Ordn. d. Tierr. Abt III Infusoria

1903. Bezzenberger, E.: Über Infusorien ans asiatischen Annren. Arch. f. Protisteuk. Bd. III.

Tafelerklärung.

Tafel IV.

Fig. 1-8. Discophrya gigantea.

Fig. 1. Normales Individuum.

Fig. 2. Individunm mit stark gewundenem Exkretionskanal.

Fig. 3-7. Teilungsstadien.

Fig. 4. Unvollendete Teilung des Kerns mit Sonderung zweier Kernsubstanzen.

Fig. 5. Bildnng des Saugorganes am dritten Individnnm. Fig. 6 u. 7. Mikrounklei.

Fig. 8. Beginn der Kanalfüllnug am Hiuterende. Anftreten der Bildningsvaknolen.

Fig. 9-17. Opalina intestinalis. Fig. 9. Normales Individunm.

Fig. 10. Beginn einer Teilung; Verdoppelung des Kerus.

Fig. 11 u. 12. Entwicklnug des Doppelkerns vom jüngsten Stadinm bis znm erwachsenen Tier. Alle Abbildungen bei gleicher Vergrößerung. Fig. 13-16. Bildnug der Danerstadien.

Fig. 13. Kernteilung.

Fig. 14 n. 15. Zwei Individnen, im Abschnüren der Knospe begriffen. Fig. 16. Zwei Dauerstadieu mit je 2 Kernen.

Fig. 17. Konjugation zweier Individuen.

Fig. 18 u. 19. Opalina ranarnm.

Fig. 18. Längsteilung.

Fig. 19. Abnormes Individuum mit senkrecht zueinander stehender Strichelung beider Körperhälften (wahrscheinlich Verschmelzung).

Über die Morphologie, Fortpflanzung und Entwicklung von Gregarina ovata.

Von

Franz Paehler in Frankfurt a. M.

(Hierzu Tafel V u. VI und 1 Textfigur.)

(Aus dem zoologischen Institut der Universität Marburg.)

Die im Darmkanal des Ohrwurmes (Forficula auricularia) lebende Gregarina ovata wurde im Jahre 1826 von Dufous entdeckt und wegen ihrer meist eiförmigen Gestalt mit diesem Namen belegt. Im Jahre 1837 bespricht v. Siebold die Gregarinen, die er für Insekteneier hält, in einer Anmerkung seiner Arbeit über die Spermatozoen der wirbeliosen Tiere. Nachdem im Jahre 1845 Desmarest in D'Orrigay's Dictionnaire d'histoire naturelle eine kurze Charakteristik der Gregarine, die er als "l'espèce la plus connue" bezeichnet, gegehen hat, und im Jahre 1848 v. Frantzu's die Form dem Namen nach noch erwähnt, finden wir sie in der Literatur bis zum Jahre 1873 nicht mehr vor. In diesem Jahre beschreibt Aimé Schneider das Ausstoßen der Sporen durch die Sporodukte. Auch solitäre Enzystierung wurde von diesem Autor heobachtet. Im Jahre 1875 gibt A. Schneider in seiner ausführlichen Arbeit "Gregarines des invertébrés" eine Beschreihung der Gregarina ovata mit besonderer Berücksichtigung der Zysten. Die letzte spezielle Arbeit über diese Form stammt aus dem Jahre 1885; in dieser gibt Schneider seine Untersuchungen über die Sporen bekannt.

Ich bin hier nur auf die Literatur eingegangen, die über spezielle Untersuchungen von Gregarina ovata handelt. Um so eher glaubte ich dies tnn zu können, als in den in den letzten Jahren erschienenen Arbeiten von L. Cuénor (1901) und A. Berndt (1902) auf die allgemeine Gregarinenliteratur in erschöpfender Weise eingegangen ist.

Wegen der hedeutenden Größe der Gregarine erschien es vorteilhaft, an diesem Objekt ein Studinm ihrer Organisation und Fortpflanzungsverhältnisse vorzunehmen. Die Resultate dieser Untersuchung will ich hier mitteilen.

Zu meinem größten Bedauern war es mir, äußerer Umstände halber, nicht möglich, die Untersuchungen in dem Umfange, wie ich es mir zuerst vorgenommen hatte, völlig durchzuführen. Es sollen jedoch die Untersuchungen, speziell über die Fortpfanzungsverhältnisse untserer Gregarine hiermit nicht abgeschlossen werden. In einer weiteren Arbeit, die bereits im hiesigen zoologischen Institut in Angriff genommen ist, sollen die mitzutellenden Ergebnisse weiter ergänzt und damit die Monographie von Gregarina ovata vollendet werden.

Untersuchungsmaterial und Methode.

Da die Beschaffung sowohl, wie auch besonders die Behandlung der Zysten nicht ganz einfach und selbstverständlich ist, möchte ich den dabei befolgten Weg etwas genauer beschreiben. Von großer Wichtigkeit ist die Beschaffung von großen Mengen des Wirtstieres. der Forficula auricularia, was keine besonderen Schwierigkeiten bot. Mit Obst, etwas gehacktem Fleisch und besonders mit Blättern von Dablia gefüttert, sind die Tiere, vorausgesetzt, daß sie in einem überall sorgfältig verschlossenen, am besten verkitteten Kasten sind, äußerst einfach zu halten. Der Zuchtkasten wurde vor dem Gebrauch sorgfältig gereinigt, da ich die Erfahrung gemacht hatte, daß auf dem Boden befindliche Sandteilchen mit der Nahrung in den Darm gelangt waren, sich hier an der Gallerthülle der Zysten festgesetzt hatten und schwer zu entfernen waren. In den Eckeu des Kastens, in denen sich der Dunkelheit wegen die Ohrwürmer mit Vorliebe anfhielten, wurden in rechtwinklig-dreieckiger Form geschnittene Papierstücke gelegt, die Zeit gemerkt und dann nach Ablauf von 1, 1 (oder anch mehr) Stunden der auf diesen Papierstückehen befindliche Kot untersucht. Die in den einzelnen Kotballen, meist an deren Oberfläche liegenden Zysten wurden unter der Lape mit Nadeln herauspräpariert und dann entweder sofort konserviert oder in eine feuchte Kammer gebracht, worin sie verschieden lange Zeit ver-Archiv für Protistenkunde. Bd. 1V.

blieben. In dieser feuchten Kammer brachte ich auf ein kreisrundes Stück Fließpapier, das durch in dem vertieften Ring befindliches Wasser stets feucht gehalten wurde, 12-15 Zysten, legte den Verschlußring auf und schloß diesen wieder oben durch Auflegen eines Deckglases. Die Zysten reiften in dieser, gewissermaßen als Treibhans funktionierenden Kammer in verschieden langer Zeit. Die Temperatur hat allem Anscheine nach einen großen Einfluß auf die Entwicklungsdauer der Zysten. In der Regel vergingen vier Tage, bis die Zysten anfingen, durch ihre Sporodukte die Sporozysten zu entleeren. Bei sehr heißem Wetter beobachtete ich iedoch, daß nur die Hälfte der Zeit dazu nötig war. So fand ich in den überaus heißen ersten Septembertagen des Jahres 1902 (2,-4, September) an Zysten, die, höchstens 12 Stunden alt, in die Kammer gebracht wurden, nach Verlauf von weiteren 36 Stunden die Erscheinung der Sporozystenentleerung. Die Zysten hatten also höchstens 48 Stunden zu ihrer Entwicklung gebraucht. Die Behandlung der Zysten in der fenchten Kammer ist die denkbar einfachste. Man hat nur dafür zu sorgen, daß sich die Zysten nicht mit Pilzhyphen überziehen. Kam dies vor, so wurden die Tiere, da es mir an Material nicht mangelte, meist einfach entfernt. Muß man mit dem Material sparen, so empfiehlt es sich, die Pilzhyphen mit einem feinen Haarpinsel zu entfernen, was sich ohne Schwierigkeiten bewerkstelligen läßt.

Die Mehrzahl der Zysten wurde unter Anwendung von Hermannscher Lösung konserviert. Sie blieben solange in der Konservierungsflüssigkeit, bis der weiße Zysteuinhalt sich dunkelbrann gefärbt hatte. Es erfolgt diese Verfärbung in verschieden langer Zeit, je nach dem Alter der behandelten Zysten. Je jünger das Objekt ist, desto schneller zeigt sich die Färbung des Inhalts. Die Zystenhülle ist demnach in der Jugend für die Konservierungsflüssigkeit bedentend durchlässiger als im älteren Stadium. So zeigten z. B. die aus dem Darm herauspräparierten Zysten oft schon nach 10-15 Minuten durch ihre dunkle Färbung an, daß sie bereits in der gewünschten Weise konserviert waren. Die älteren Zysten dagegen, die schonlängere Zeit im Kot gelegen hatten, wiesen die Färbung mitunter erst anf, nachdem sie stundenlang in der Flüssigkeit gelegen hatten. Aus der Hermann'schen Lösung wurden die Obiekte in 60 %, Alkohol gebracht, hierin gut ausgewaschen und dann in 96 % Alkohol aufgehoben.

Eine Reihe von Exemplaren wurde sodaun mit Zemken'scher Lösung, weitere mit heißem Sublimatalkohol konserviert. Zu dieser letzten Methode muß ich erwähnen, daß sie nur daum Erfolg hatte, wenn zu 1 Teil heißem Sublimat 1 Teil kalter Alkohol zugesetzt wurde. Im anderen Falle platzten die Zysten sofort und ließen ihren Inhalt austreten,

Die Konservierung mit Hermann'scher Lösung ziehe ich allen anderen Methoden entschieden vor. Die mit ihr behandelten Exemplare gaben zu irgend einer Klage über schlechte Konservierung keinen Anlaß, und die Methode ist auch besonders deshalb zu empfehlen, weil sie die durch die Flüssigkeit gefarbten Zysten bei der Alkoholund Parafilibehandlung leicht erkennen läßt.

Die weitere Behandlung der Zysten bot ungleich größere Schwierigkeiten als die bisher beschriebene. Vom 96 proz. Alkohol wurden die Zysten in Alkohol abs., Xylolalkohol, Xylol, Xylolparaffin and dann in Paraffin gebracht. (Die Anwendung der Chloroform-Senkmethode ist wegen der geringen Größe der (bjekte weniger zu empfehlen.) Von Wichtigkeit ist es jedoch, die Dauer, während der die Obiekte in den einzelnen Flüssigkeiten blieben, zu beachten. Eine große Menge von Zysten zeigten dadurch, daß sie sich nicht schneiden ließen, daß der bei ihrer Behandlung eingeschlagene Weg nicht der richtige war. Um diesem vorzubengen, mußte ich die Regel beobachten: Kurz in den absoluten Flüssigkeiten, lang in den Gemischen! Nachdem ich die Obiekte 5-6 Stunden in Xvlol gelassen hatte. brachte ich sie 12 Stunden in Xylolparaffin (1:1) in den Paraffinofen, darauf jedoch nur 2 Stunden in reines ca. 56-58 Paraffin. Bei dem Schneiden mußte das Objekt vor dem Durchziehen des Messers stets mit Mastixlösung bestrichen werden. Die meist 5 u dicken Schnitte wurden mit Wasser anfgeklebt und dann in der Regel nach Heidenhain mit Eisenhämatoxylin nach vorherigem Beizen. oder mit Hämatoxylin gefärbt.

Oft war es nötig, die Schnitte vor dem Färbeu zum Zwecke der Osmiumentziehung in Chlordämpfen zu bleichen.

Morphologie.

Forficnia auricularia beherbergt in den meisten Fällen in ihrem Darmkanal die Gregarina ovata und zwar häufig in so großen Mengen, daß der Chylusdarm buchstäblich wie mit Parasiten vollgenfronft erscheint. Ohne den Darminhalt zu untersuchen, kann man meistens schon sofort nach dem Öffnen des Tieres feststellen, ob es den Parasiten beherbergt, denn man sieht in diesem Falle die milchweißen Individuen durch die Wand des Chylusdarms hindurchscheinen. Auch in den übrigen Teilen des Darmkanals, bis vor den Enddarm hin, kommen die Tiere vor, allerdings in sehr beschränkter Anzahl, denn im Chylusdarm findet der Parasit die günstigsten Nahrungs- und Raumverhältnisse. An den völlig ausgewachsenen Tieren ist das vordere, meist kugelige Protomerit von dem hinteren, ovalen, den Kern enthaltenden Deutomerit zu unterscheiden (Fig. 1). Die Gregarinen finden sich einzeln oder zu ie zweien vereinigt im Speisebrei des Wirtes. Im letzten Falle liegt dem Deutomerit des einen Tieres, nach Schneider Primit genannt, das Protomerit des zweiten Tieres (des Schneiden'schen Satelliten) an: die Achse beider bildet eine gerade Linie. In allen beliebigen Größen kann man die zu je zweien vereinigten Tiere im Darm feststellen, jedoch sind die zwei aneinander liegenden Tiere unter sich fast gleich groß; ich traf aber auch Tiere, die z. T. erhebliche Größenuuterschiede zeigten: in einem Falle war der Primit ungefähr 21/2 mal so lang wie der Satellit. Die Tiere hängen so fest aneinander, daß sie sich beim Konservieren und Übertragen aus einer Konservierungsflüssigkeit in eine andere nicht loslösen. Ein einziges Mal beobachtete ich drei aneinanderhängende Individnen; da sich iedoch bei dem Berühren mit einem Pinsel das dritte Tier sofort loslöste, die beiden übrigen iedoch fest vereinigt blieben, hatte ich es in diesem Falle wohl mit einem zufälligen, lockeren Ankleben eines dritten Tieres zu tun. Es ist für Gregarina ovata demnach als Regel anzunehmen, daß bei Verklebungen nur solche von je zwei Individuen vorkommen

Die Gestalt unserer Gregarine ist meist länglich oval, kann jedoch insofern etwas variieren, als sich manche Tiere einer mehr kugeligen Form nähern, während andere länglicher und unter Umständen am hinteren Ende etwas verjüngt erscheinen können. Die Tiere sind von einer milchweißen Farbe und so wenig durchsichtig, daß sie eine genauere Untersuchung am lebenden Material nicht zu-lassen; an diesem kann man nur die äußere Gestalt des Tieres und die Lage des Kernes bebokabten.

Ich werde daher an der Hand konservierten Materials die feineren morphologischen Verhältnisse unserer Gregarine zu schildern haben

Das Zytoplasma.

Der Zytoplasmaleib der Gregarinen ist nicht vollständig gleichartig gebaut, sondern in mehrere Schichten differenziert. Man unterscheidet: Kntikula, Gallertschicht, typisches Ektoplasma, Schicht der fibrillären Ringsmuskeln und Entoplasma.

Die Kntikula (Pelliknla) ist eine widerstandsfähige, das ganze Tier überziehende, relativ dicke Schicht, die jedoch keine glatte Membran darstellt, sondern mit Längswülsten versehen ist, die auf einem Oberflächenschnitt als parallel verlaufende Meridionalstreifen erscheinen. Den besten Aufschlnß darüber, daß man es hier mit konvex vorspringenden Kutikularwülsten zu tun hat, gibt ein seukrecht zur Längsachse des Tieres geführter Querschnitt, der ungefähr das Bild eines Kammrades liefert (Fig. 4). Ein tangential geführter Längsschnitt läßt die Kutikularwülste sehr schön in ihrem in der Mitte des Tieres zueinander parallelen Verlanfe erkennen. Fig. 22 Taf. VI ist dies dargestellt. Wir sehen hier einen Schnitt abgebildet, der sowohl die Kutikula als auch die Muskelfibrillenschicht sehr gnt zu beobachten gestattete. Was nun den Verlanf dieser Längsrippen an den Polen betrifft, so konnte ich für Gregarina ovata fast dieselben Verhältnisse feststellen, wie sie Schewiakoff (1894) für Gregarina munieri beschrieben hat. "Die Längsfurchen verlaufen meridional, konvergieren gegeneinander nach dem hinteren Körperpole zn, treffen aber daselbst nicht in einem Punkte zusammen. Sehr viele Fnrchen vereinigen sich in der Nähe des hinteren Körperpoles bogenförmig, ie zwei miteinander, andere dagegen gehen in . spitzem Winkel ineinander über." Wie ein Blick auf die diese Tatsache erlänternde Figur 21 zeigt, findet sich hier bei Gregarina ovata eine überans große Ähnlichkeit mit den entsprechenden Verhältnissen bei Gregarina munieri, die Schewiakoff in einer sehr instruktiven Abbildung (Taf. XIX Fig. 6) skizzierte. Auch hier findet sich dasselbe, teils bogenförmige, teils spitzwinklige Zusammenlaufen der Längswülste in der Nähe des Körperpoles.

Auf die Kutikula folgt nach innen die homogene Gallertschicht (Sarkozyte), aus der die zu verschiedenen Zwecken — Ortsbewegung, Enzystierung — verwandte Gallerte ihren Ursprung ininmt. Die ausgetretenen Gallerttropfen sieht man in den Figuren 21 und 22 (Tafel VI) als schwarze Pünktchen in den Furchen zwischen den einzelnen Kutikularwülsten liegen. Wehn ich am Grunde der Furchen liegende Längsspalten, wie sie Schewlakory bei Gregarina munieri annimmt, und die der Gallerte zum Ausstreten verhelfen, an

meinen Präparaten nicht habe feststellen können, so nehme ich doch auch für Gregarina oxtat ihr Vorhandensein an. Bilder, wie sie Schewiksorz gibt, an denen man die Längsrippen und die dazwischen liegenden Furchen sehen kann, habe ich auch stets gefunden. Was Schewiksorz in Fig. 11, durch die er die Amwsenheit von "längsverhaufendeu Spalten" bestätigt finden will, zeichnet, sind eben nur die Furchen, die weniger statk gefärbt erscheinen, da das Protoplasma hier naturgemäß nicht so kompakt ausgebildet ist wie in den Wilsten. Nach seiner Fig. 10 aber mößen die Längsspalten mit dem Grunde der Furchen identisch sein und die Wilste der Gallertseibicht direkt anflieger.

An die Gallertschicht schließt sich die breitere Schicht des typischen, lebenden Ektoplasmas an. Bei einzelnen Exemplaren fand ich es ganz vorzüglich ausgebildet; es hebt sich - siehe Figur 5 - durch seinen regelmäßigen und ausgeprägten Bau deutlich von dem ihm gegenüber sehr verwaschen erscheinenden Entoplasma ab. In der Vollkommenheit jedoch, in der es bei dem abgebildeten Tiere hervortrat, war es nur bei sehr wenig Tieren zu beobachten. Gegen die Gallertschicht ist das Ektoplasma durch eine festere Schicht abgegrenzt. Diese Schicht ist es anch, die die Scheidewand zwischen Proto- und Deutomerit liefert. Hier ist also nicht das ganze Ektoplasma an der Bildnng der Scheidewand beteiligt, sondern nur der erwähnte, die Begrenzung des Ektoplasmas nach außen bildende, dichtere und deshalb stärker gefärbte Teil desselben. Das typische Ektoplasma, das in der Mitte des Tieres mit der größten Deutlichkeit ausgeprägt ist, verbreitert sich etwas bei seinem Verlaufe nach dem Protomerit zu und ist nicht mehr so scharf vom Entoplasma zu unterscheiden wie in der Mitte des Tieres. An der Scheidewand verliert man es vollständig aus dem Auge; nur eine kleine Einbiegung parallel der Einschnürung kann man noch verfolgen. An keinem Tiere aber konnte ich einen weiteren Verlauf der ektoplasmatischen Schicht entlang der Scheidewand feststellen. Diese Beobachtung war sowohl bei Verfolgung des Verlaufes des Ektoplasmas im Deutomerit, als auch im Protomerit, wo ich leider noch seltener ein schön ausgebildetes Ektoplasma fand, zu machen.

Auf das Ektoplasma folgt die zum Entoplasma überleitende Schicht der fibrillären Ringsmuskeln, die nur auf einem Längsschnitte zu sehen sind. Sie zeigen einen ungefähr kreisförmigen Durchschnitt; bei einem tangential geführten Längsschnitte sind sie sie feine Linien unter den Kutkharwältser zu sehen. Ihr Abstand

voneinander ist ungefähr doppelt so groß wie der Abstand zweier Längsrippen. In Fig. 22 sieht man die Ringsmuskulatur sehr schön ausgeprägt. Die Ringsfibrillen erscheinen hier als ganz feine Linien von feinpunktiertem Aussehen, die besonders schön dort zu sehen sind, wo die Kutikula nicht mehr im Schnitt getroffen ist, sondern dieser als oberste Schicht die Muskelfibrillen zeigt. Zwischen den Ringsmuskelfibrillen findet man, meist in einem Winkel von ungefähr 45 º gegen diese geneigt, feine Anastomosen. Diese die Längsmuskulatur funktionell ersetzenden Muskelanastomosen hat zuerst Schneider bei Gregarina munieri und Gregarina macrocephala festgestellt. Einer Reihe von Formen, darunter Gregarina ovata, spricht er jedoch das Vorhandensein der Muskelfibrillen überhaupt ab. Demgegenüber hat sie Bütschli von einer Reihe weiterer Gregarinen. darunter Gregarina ovata, erwähnt, ohne jedoch etwas über die Anastomosen zu bemerken. Léger hält das Vorhandensein von Muskelfibrillen für allgemein und hat Queranastamosen bei einer Reihe von Formen gesehen. Eine recht instruktive Abbildung (Taf. XX Fig. 8) erläutert die Befunde Schewiakoffs an Gregarina munieri, die den oben besprochenen in Fig. 22 wiedergegebenen Verhältnissen entsprechen.

Das unter der Muskelfübrillenschicht liegende Entoplasma zeigt einen als ein Maschenwerk angeordneten protoplasmatischen Inhalt, in dem verschieden große kugelige Körner eingebettet sind, die Bürschlasse Paraglykogenkörner beschrieben hat. Auf den Schnitten sieht man in den Wänden des nicht ganz regelmäßigen Maschenwerks sehwarz gefärhte Pünktehen liegen.

Bei den ausgewachsenen Tieren weist im Gegensatze zu den später zu besprechenden Entwicklungsformen das Protomerit meist einen ansgeprägten, gröberen Bau und intensivere Färbung auf als das Dentomerit (vgl. Fig. 6).

Der Kern.

An lebenden, in physiologischer Kochsalzlösung beobachteten ferçarinen reknnt nan den Kern als ein typisches rundes Bläschen, das meist in der Mitte des Deutomerits gelegen ist, sich jedoch auch abweichend von dieser zeutralen Lage nach dem vorderen oder hinteren Ende des Deutomerits verlagert finden kann. Nur das Deutomerit besitzt einen Kern, Proto- und Epimerit fehlt ein dementsprechendes oder damit zu vergleichendes Gebilde etset. Früher wurde häufig bei Gregarinen ein Kern im Protomerit beschrieben, doch hatte mas es hier mit kern ähnlichen Differenzierungen des Zytoplasmas zu tın, wenn nicht die Lage des Kernes im Protomerit, keine natürliche, sondern gezwungene war, insofern als der Zellkern auf seiner Wanderung in der Richtung vom proximalen nach dem distalen Pole bereits eine Schleidewand zwischen Proto- und Deutomerit gebildet fand und deshabb im Protomerit liegen bleiben mußte.

Eine Wanderung des Kernes vor der Scheidewandbildung, wie se z. B. Schiedenbalus Chinensis und Stylorhynchus longicollis und Léden bei Eirmocystis ventricosa, sowie besonders häufig bei einer Acanthosporide der Larven von Hydrous beobachtet hat, unterbleibt bei unserer Gregarine, da hier der Kern seine zukünftige Lage bereits in den frühesten Entwicklungszuständen einnimmt (Fig. 10 – 14).

Wie die Lage des Kernes variieren kann, so ist auch die Größe und Struktur des Kernes bei Gregarina ovata keineswegs konstant, sondern ändert sich nach den verschiedenen Stadien der Entwicklung, die das Tier zu durchlanfen hat. Der Kern der ausgebildeten Epimeritform, wie sie uns Figur 16 zeigt, ist von einer stark ausgeprägten Membran umgeben und weist in seinem Inneren eineu ansehnlichen, fast das ganze Bläschen ausfüllenden, tief schwarz gefärbten Kernkörper auf. Wenn auch nicht bei allen Tieren auf diesem Stadium der Kernkörper so groß ist, wie dies bei dem gezeichneten Tiere der Fall war, so besitzt er doch immer eine verhältnismäßig ansehnliche Größe und liegt in den meisten Fällen der Membran des Kernes direkt an. Das Vorkommen eines einzigen Nukleolus in den jüngeren Stadien ist bei den Gregarinen allgemein Schneider nahm sogar an, daß der Nukleolus bei den Formen der Gattnug Gregarina stets nur in der Einzahl vorkomme: diese Angabe wurde von Bütschli und anderen berichtigt und gefunden, daß in den weitaus meisten Fällen eine Zahlvermehrung der Nukleolen Der Kernkörper unserer Gregarine vermehrt sich nun ebenfalls. In Figur 17 ist eine Epimeritform abgebildet, die zwei peripher gelegene, tiefschwarze Kernkörper aufweist.

Dabei sieht man ebenso wie in Figur 15 und 16 einen stärker als das übrige Zytoplasma gefährben Hof, der dem Kern dieser Form anliegt. Das Anftreten dieser Kernumlagerung gibt ein Beispiel zu den Wechselbeziehungen, die zwischen Kern und Protoplasma bestehen. Wir fassen diese Wechselbeziehungen mit R. Hzarwo (1901) so auf., daß unter Einwirkung des Kernes Teilchen vom Protoplasma abgespalten werden". Diese abgespaltenen chromatischen Teilchen werden dem Kern. als dem Leiter der Lebenstorgänge in der Zelle, zur besseren Bewältigung seiner Aufgaben zugeführt. Die Bilder, die diese Kernungebung zeigen, erinnern sehr lebhaft an die Figuren, die Konschellt in seiner Arbeit "Beiträge zur Morphologie und Physiologie des Zellkerns" von den Anlagerungen am Keimbläschen in den Eiffachern von Dytiseus marginalis gibt, wo der Kern durch Nahrungsenthalme mit dem Protoolasma in Beziehung stehe

Es schreitet nach dem in Figur 17 abgebildeten Stadium die Vermebrung der Kernköprer fort, so daß wir an einer weiteren Entwicklungsstufe, auf der das Epimerit bereits nicht mehr vorbanden ist, eine Reihe von Kernkörpern beobachten, die oft in einer Schlinge angeordnet und intensiv schwarz gefärbt sind (Figur 2). BUTSCHLI hat nach Essigsäurebehandlung in dem Kern von Gregarina ovata ein zartes Kernetz gesehen, an welchem, wie er annimmt, die Nakleoden befestigt sind. Die Kernmembran ist noch gut ansgeprägt und zeigt sich als eine ungefähr kreisförmige, leicht gewellte Linie.

Die ausgebildeten Formen zeigen uns in bezug auf Kernkörper und Kernmembran weseutlich andere Verhältnisse. Was zunächst die Kernkörper angeht, so sehen wir diese nicht mehr so intensiv gefärbt und darum als kompakte Klumpen erscheinen, sondern sie haben alle einen mehr oder weniger vakuolären Bau. Melst sind deren viele, 20—30, vorhanden. Die in den Nukleolen auftretenden Vakuolen sind ja eine sowohl bei Protozoen- als Metazoenkernen nicht selten beobachtete Erscheinung.

Die Kernmembran, die in Figur 2 eine leicht gewellte Form hat, wird gezackter und der Kern sendet Ausläufer in das ihn umgebende Protoplasma hinein. So stark geflammte Kerne, wie sie z. B. Wolters beobachtet und gezeichnet hat, konnte ich nicht konstatieren. (Hier soll bemerkt werden, daß die in Figur 18-20 gezeichneten Kerne bei weiterem Ausziehen der Farbe sicherlich ein anderes Bild gegeben hätten und zwar insofern, als man dann die den Kern umlagernde oben beschriebene Plasmazone von dem Kerne hätte nnterscheiden können.) Die Kernmembran ist in diesem Stadium lange nicht mehr so gnt gegen das Karvoplasma abgesetzt, sondern zu einer ganz feinen Linie geworden, die bei einigen Tieren so dünn ist, daß es an einer Reihe von Stellen nicht festzastellen ist, ob hier wirklich noch eine Membran vorhanden ist, oder ob der Eindruck einer Membran nur hervorgerufen wird durch das Abstechen der dunklen Kernsubstanz gegen das helle Protoplasma. Die völlige Anflösung der Kernmembran geht jedoch erst in den enzystierten Individuen vor sich. Das Karvoplasma des Kernes ist dunkel gefärbt und enthält eine große Anzahl Kernkörper, die von Vaknolen größeren und kleineren Durchmessers erfüllt sind.

Aber auch eine weseutlich anders aussehende Kernform konnte ich heim Durchmustern der Präparate konstatieren. Hier war die Membran abgehohen, das Karvoplasma, das die Nukleolen in gleicher Gestalt und Anzahl, wie wir es vorhin kenneu gelernt hahen, einschließt, war nicht so stark gefärbt und hatte sich im Innern des Kernes mehr oder weniger konzentriert. Ich kam zuerst auf die Vermutung, es handele sich in den Individuen mit dieser Kernform um Vertreter einer anderen Gregarinenart, mußte jedoch von dieser Auffassung zurückkommen, da sich sowohl in den übrigen morphologischen Verhältnissen der Tiere keine weitere Stütze für diese Vermntung fand, als auch die Erscheinung sich an einigen Exemplaren ganz dentlich als die Folge einer Schrumpfung herausstellte. Da die hier in Betracht kommenden Tiere in ganz gleicher Weise konserviert waren, so schien die Annahme, die einen der Tiere seien als geschrumpft, die andern als natürlich anzusehen, auf den ersten Blick vielleicht etwas gewagt, wenn man sich dieses verschiedene Verhalten nicht folgendermaßen erklären könnte. Wie bereits gesagt, ist das Karvoplasma der Tiere mit nicht abgehobener Kernmembran bedeutend dichter gebaut, was schon aus der intensiveren Färbung geschlossen werden kann. Oh diese größere Dichte von einer größeren Menge von Chromatin oder einer größeren Anhäufung von Nahrungsstoffen ahhängt, ist nicht sehr wesentlich und lasse ich dahingestellt. Auf alle Fälle wird der dichter gehaute Kern den Ursachen einer Schrumpfung mit größerem Erfolge widerstehen können als der weniger dichte,

II.

Fortpflanzung.

Die Fortpflanzungsverhältnisse von Gregarina ovata wurden in ihren einzehen Stadien mit Ausnahme der Sporozysteneutlerenug ebenfalls mur an der Hand konservierten Materials studiert. Die Reihe der Vorgüuge, die sich hierbei abspielen, wird durch das Aneinanderlegen zweier Tiere eröffnet. Nach dem Aneinanderlegen werden von den zwei vereinigten Tieren, den "Syzygiten", die sie ungebenden Hillen gebildet. Mau kann als allgemeine Regel für die eine Gallerthälle ausscheidenden Gregarinen — es ist dies die hierviegende Anzahl der Polyzytideen — annehmen, daß sich zuerst die Äußere, bei Gregarina ovata ziemlich dieke, gzallertige Hülle hildet. Diese durrhsichtige, glashelle Gallerthülle hat hei den einzelnen Individuen der Art eine verschiedene Dicke, doch findet man, daß sie meistens der Größe des Rudius des Zysteninhaltes gleich ist. Zwischen der Gallerthülle und dem Syzyginm bildet sieh sodann die Zystenhülle, eine bedeutend feinere, scharf konturierte Membran von ebenfalls wasserklaren Aussehen. Eine Schichtung dieser zweiten Hülle, wie sie bei einigen Gregarinen beobachtet wurde, ist bei Gregarina orata nicht vorhandet.

In der Textfigur, die zwei noch in Enzystierung begriffene Syzygiten darstellt, sehen wir deutlich diese Hülle (vgl. auch Fig. 30 bei einer älteren Zyste). Die Gallerthülle ist, wie das bei Konservierung mit Hermann'scher Lösung immer zu sein pflegte, erheblich

verändert und umgibt nur noch an einigen Stellen das Tier als eine gelbe, bröcklich aussehende Masse. Zu diesen zwei beschriebenen Hüllen kommt im weiteren Verlaufe der Entwicklung noch eine dritte hinzu, die Sporoduktenhaut, anf die ich später noch zu sprechen komme.

Die ausgebildeten Zysten sind kugelrunde Gebilde von einer sehr variabeln Größe. Der Zysteninhalt schwankt zwischen 0.13 und 0,24 mm im Durchmesser, gemessen durch die Anzahl der Schnitte; bei ungefähr 70 Proz. war ein Durchmesser von 0,15 bis 0,2 mm festzustellen. Der Durchmesser der ganzen



Zyste (Zysteninhalt plus Hille) jat also ungefähr durch das Doppelte der måle gegeben. Diese verschiedene Größe der Zysten wurde bei fast allen untersuchten Gregarinenarten gefunden, so daß dieser Umstand nichts Auffälliges bietet. Hat die Zyste ihre definitive äußere Gestalt angenommen, so sehen wir sie als eine von Hüllen umgebene Kugel, deren Inhalt in zwet unter sich gleiche Halbkugeln geteilt ist, die beiden Syzgiten. Eine Unterscheidung von Proto- und Deutomerit, sowie eine Differenzierung des Plasmas in Ektoplasma und Eutoplasma war bei keiner Zyste, mochte sie auch noch so jung sein, zu beobachten. Anch von den Muskefübrillen ist keine Spur mehr zu sehen. Dagegen ist die Kutkula auch unch der Enzysterung bei Gregarina ovata noch deutlich zu erkennen und man kann an ihr sehr sebön die parallelen Kutkular wüch uswhrehmen. Es ist dies nicht nur bei jungen Zysten aus dem Darm der Fall, wie Fig. 25 zeigt, die einen Schnitt durch die in der Textfügrud argestellte Zystebietet, sondern auch bei bereits mit dem Kote entleerten Zysten. In der weiteren Entwicklung wird nun diese Kutikula aufgelöst. Es zeigte sich dies dentlich in einem Präparat, das die Kutikularstwilste nicht mehr als vollständig durchlaufende Linien aufwies; sie waren vielmehr durch Läcken naterbrechen und zeigten so einen gestrichelten Verlauf. Dieses Schwinden der Kutikularstreifen geht in den einzelnen Zysten nicht zu der gleichen Zeit vor sich. Während in einer dem Kot eutnommenen Zyste die Streifung noch überald etutie, vorlanden war, war in dem aus dem Chylusdarm präparierten, in der Textfigur dargestellten Syxygium ihre Spur nur noch an der Stelle zu sehen, an der die beiden Tiere zusammenlagen. Auch in derselben Zyste verläuft der Vorgang nicht inmer gleichzeitig. Die Fig. 26 dient zur Erfalterung dieser Tatsache. In dem einen Syzygiten finden wir die Streifung noch erhalten, in dem andern fehlt bereits jegiche Andetung von ihr.

Das Vorhandensein einer Kutikula nuch vollzogener Enzystierung wurde zuerst von Strzis im Jahre 1448 bei Gregarina polymorpha beobachtet, wogegen Bürschla beim Studium der Grezarina blattarum den Eindruck erhiett, "laß wenn sehon bei der Zusammenkugelung der sich enzystierenden Tiere die Kutikula nicht mehr deutlich bemerkbar wäre". Faxxzuz beobachtete im Jahre 1848 bei Aggregetats, daß die Kutikula in der Zyste "Inugsam zum Verschwinden gebracht wird, so daß man oft nur noch schwache Reste davon wahrenkume kann", während er in fertigen jungen Zysten von Gregarina cionae die Kutikula noch unverändert vorgefunden hat.

Der Kern, den wir vor der Enzystierung mit einer ansehnlichen Menge von vaknolär gebauten Kernkörpern erfällt sahen, tritt uns hier in ähnlicher Gestalt wieder gegenüber, doch zeichnet er sich vor den vorhergehenden Stadien durch eine etwas intensivere Färbung, sowohl des Karyoplasmas als auch der schon etwas kleiner gewordene Kernkörper aus.

Diese Nukleolen geraten uun in Zerfall. Sie erscheinen zunachst noch als ein um einen Hohlraum liegender schwarz gefärbter
Ring. Dieser beginut sodann, sich in mehrere Punkte aufzulüsen,
die zuerst noch ringförmig angeordnet sind, dann sich aber zu einzelnen, in einem Häufchen unregelmäßig zusammenliegenden Punktchen trenneu. Die einzelnen Stadien dieser Auffüsung zeigt Fig. 25.
Diese kleinen schwarzen Teilchen liegen zum Schlüsse ohne besondere
Anhäufungen in der den Kern erfüllenden Punktsubstanz eingelagert,
wie dies in Fig. 24 zu sehen ist.

Die Auflösung der Nukleolen ist in den einzelnen Zysten von verschiedener Dauer. Während ich sie einzersit in jungen Zysten aus dem Chylusdarm nur noch in sehr geringer Anzahl vorfand, war andrerseits in Zysten, die aus dem Kot gesammelt waren, der Zerfall kaum eingetreten und es fanden sich die Nukleolen noch in beträchtlicher Anzahl vor.

Der bei Gregarina ovata beschriebenen Art und Weise der Anfisung des Nukleolus nach erfolgter Enzysterung entsprechen die Angaben früherer Beobachter über andere Gregarinenarten. So beobachteten ("Eksor (1901) sowie Siedleker (1900) bei den von ihnen
untersuchten Treern nach der Zystenbildung Größenabnahme und
Auflösung der Nukleolen in chromatische Körnelner; Mazzek (1899)
daggen fand ein unverändertes Fortbestehen des Nukleolen im Zytoplasma nach seiner Ausschaltung aus dem Kern. Gänzlich abweichend aber von mehrer Beobachtung über den Zerfall der Nukleolen
berichtet Massitald (1882) von einer während der Zystenbildung sich
sehnells wiederholenden Kuospung der Nukleolen, wodurch der Kern
benfalls bald mit hauter Stücken chromatischer Substanz anzenfüllt ist.

Neben der Auflösung der Kernkörper findet man bei den jungen Zystenstadien sodaun die Auflösung der Kernmembran. Die bei der Mehrzalıl der ausgebildeten Gregarinen als deutliche, scharf ausgeprägte Grenzlinie sich darbietende Membran des Kernes beobachtete ich an Kernen enzystierter Individuen von größeren oder kleineren Lücken unterbrochen (vgl. Fig. 24). Hier zeigt sich die Auflösung der Membran in ihrem Beginn. Diese Lückenbildung schreitet weiter fort, führt zu einer völligen Auflösung der Kernmembran und liefert so als Resultat eine membranlose Kernsaftmasse. Ebenso wie bei dem Zerfall der Nukleolen kounte ich auch für die Auflösung der Kernmembran feststellen, daß diese zu verschiedenen Zeiten eintritt, daß also die Umänderungen des Kernes nicht Hand in Hand gehen. An Kernen, die noch mit einer erheblichen Auzahl von Nukleolen versehen waren, war schon jede Spur einer Membran geschwunden (Fig. 23), und nmgekehrt fand ich die Membran noch deutlich an solchen Kernen vorhanden, bei denen alle Nukleolen den Zerfallprozeß bereits durchgemacht hatten.

Nach den Veränderungen, die zu der Ungestaltung des Kernes eeführt haben, ist er zu einer membranlosen Masse geworden, die von einer Grundsubstanz mit kleinen darin eingelagerten, punktförmigen und tiefschwarz gefärbten Körperchen gebildet wird. Als sicher muß man annehmen, daß ein beträchtlicher Teil des Kernes von der weiteren Entwicklung als unbrauchbar ausgeschaltet wird und sich in feine, tießehwarz gefärbte Pühktchen anflöst. Diese Körnehen vermißt man siets bei Tieren, deren unspringlicher Kern noch erhalten ist, auf den späteren Stadien der Zystenentwicklung sieht man sie jedoch immer und zwar in überaus größer Anzahl in der Zyste legen. Sie liegen bier als ein dichter dmukler Ring an der Peripherie der Zyste und umgeben in gedrängter Anordnung auf beiden Seiten die Scheidewand, die beide Syzgytien seit der Enzystierung trennt und sehr oft nach erfolgter Kernumänderung noch dentlich in ihrem ganzen Verlaufe wahrnehmbar ist.

Die Scheidewand kann nun aber auch auf diesem Stadium ebenfalls bereits im Schwinden begriffen sein. Es ist dann von einer festen, auf den Schnitten als scharfe, doppelkonturierte Linie erscheinenden Grenzschicht fast nichts mehr zu sehen. Sie ist zum größten Teile verschwanden, nur kleine Fetzen finden sich unter Umständen noch nahe der Oberfläche, die sich dann auch anflösen, und die man anf späteren Stadien vergeblich suchen wird. Statt der Grenzwand beobachtet man zunächst noch in ihrem früheren Verlaufe die schwarzen Punkte, die jetzt nach der Oberfläche des nunmehr einheitlichen Zysteninhaltes rücken, um sich dort zu verteilen, vielleicht auch schon zum Teil auf dem Wege dorthin zu verschwinden. Anch diese Auflösung der Scheidewand geschieht in verschiedenen Zeiten auf verschiedenen Entwicklungsstufen. In einem Exemplare, in dem bereits die ruhenden Kerne der späteren Sporoblasten im Zytoplasma liegen, ist noch eine vollständig erhaltene Scheidewand auf allen Schnitten zu beobachten, bei jüngeren Kernen mit noch nicht vollendeter Kernnmänderung kann sie dagegen bereits völlig geschwunden sein. Aus all diesen Umwandlungserscheinungen kann man erkennen, daß man es hier mit zwei Individuen zu tun hat, die noch völlig selbständig sind.

Was folgt unn auf die eben beschriebenen Umänderungen des Kernes? Leider ist es mir trotz großer Mühe, die ich mir bei der Untersuchung einer großen Anzahl von Zysten junger Entwicklungsstadien gegeben habe, unmöglich, eine befriedigende Antwort auf diese Frage zu geben, soweit sie sich auf die zumänkst eintretenden Stadien bezieht. Über die Vorgänge, die sich zwischen der Umanderung des Kernes und dem Auftreten von mehrfachen Kernteilungen, die zur Entstehung von Tochterkernen führen, abspielen, kann ich zu meinem Bedauern nur Vermutungen anstellen, ohne definitive, bewissene Angaben machen zu Können.

Mehrere Forscher beschrieben bei Monozystideen die Bildung einer ersten Kernspindel. Nach Cuknot erscheinen nach dem teil-

weisen Zerfall der Nukleolen im Kernsaft Körnchen und kurze Fäden, die sich zu einem Haufen anordnen und die Chromosome eines ersten Teilungskernes - Mikrokernes - bilden. Im Zytoplasma bildet sich unterdessen ein Zentrosoma mit Sphäre; es teilt sich and die zwei Teilprodukte lagern sich au die Kernmembran. An die von ihnen ausgehenden, den Kern durchsetzenden Strahlen heften sich die dem Kernchromatin entstammenden aquatorialen Chromosome an, worauf die Kernmembran zuerunde geht. haben hier also die Ausbildung einer ersten typischen Kernspindel. Die Resultate, die MRAZEK (1899) und STEDLECKI (1900) erhalten haben, stimmen im allgemeinen mit den soeben mitgeteilten überein. Ebenso haben Caullery und Mesnil (1900) bei Selenidium in ganz ähnlicher Weise die Entstehung der ersten Kernspindel gefunden. nur waren hierbei Zentrosomen nicht zu beobachten. Provazek (1902) fand bei Monozystis agilis Ausfließen von Kernstoff in das Zytoplasma und sodann neben dem unregelmäßigen Keru das Auftreten eines "vom Kern abstammenden Bläscheus", das er als "den allein teilungsfähigen Kern" mit dem Mikronukleus Cukonor's vergleicht. Eine diesen Befunden entsprechende Beobachtung des Auftretens einer ersten Kernspindel habe ich bei den Zysten von Gregarina ovata nicht machen können. Auch Cuénot konnte bei den von ihm untersuchten Polyzystideenformen die Bildung einer ersten Kernspindel nicht nachweisen. Er fand im wesentlichen dieselbeu Veränderungen des ursprünglichen Kernes wie bei seinen Monozystideen, sowie das Auftreten von Tochterkernen, deren Entstehung er jedoch nicht verfolgen konnte. Berndt (1902) ist in seiner Arbeit über die Gregarinen aus dem Darm der Larve von Tenebrio molitor in nicht besserer Lage. Auch ihm war es nicht möglich, die erste Kernspindel anfzufinden. Er kommt deshalb zu der Vermutung, daß eine erste Kernspindel gar nicht auftritt, uud meint, daß "wegen des großen Ballastes an Reservenahrungsstoffen, immerhin eben aus mechanischen Gründen, Kernvermehrung ohne jene erste Spindel denkbar" sei. Ich möchte mich dieser von Berndt ausgesprochenen Vermutung nicht ohne weiteres auschließen und eher anuehmen, daß diese erste Kernteilung einen äußerst schnellen Verlauf nimmt, und daß es bisher nicht gelungen ist, gerade dieses Stadium anzutreffen. Ich hoffe deshalb, daß es bei der weiteren Untersuchung dieser Verhältnisse gelingen wird, die erste Kernteilungsfigur, wie sie bei den Monozystideenformen beobachtet wurde, auch bei nuserer Form aufznfinden. Während sich noch die oben ausführlich beschriebeuen Umänderungs- und Auflösungsvorgänge an dem Kern und der die

Syzygiten trennenden Scheidewand abspielen, kann man in dem meist noch getrennten Zytoplasma Kernspindeln von typischer Gestalt auftreten sehen, wie ich sie in Fig. 27 wiedergegeben habe. Diese Zeichnung ist aus verschiedenen Schnitten kombiniert worden, die jedoch zu ein und derselben Zyste gehörten. Ich sah mitunter das Auftreten dieser Tochterkernspindeln bereits in noch nicht mit dem Kote entleerten Zysten, die dem Darmkanal entnommen und hierauf sofort konserviert worden waren. Zur Zeit des Auftretens der Spindeln branchte die Kernumänderung noch nicht ganz vollendet zu sein. Diese Tatsache zeigt, daß die Bildung der vor den Tochterkernteilungen eventuell auftretenden ersten Kernspindel wirklich mit sehr großer Geschwindigkeit vor sich geht. Die Kernspindeln fand ich in der typischen Gestalt; das Vorhandensein von Zentrosomen konute ich dabei bestätigen. Der Verlauf der Mitose soll hier nicht näher beschrieben werden, vielmehr soll die Darlegung dieser Vorgänge der weiteren Bearbeitung der Fortpflanzungsvorgänge vorbehalten bleiben. Das Resultat der mitotischen Kernteilungen sind zahlreiche Tochterkerne, die in dem Zysteninhalt liegen und noch kein Zytoplasma um sich gesammelt haben. Sie zeigen, wie dies auch in Fig. 28 dargestellt ist, eine Membran, der mehrere chromatische Körnchen anliegen. Diese ruhenden Tochterkerne teilen sich wieder, und die Teilprodukte begeben sich nun auf die Wanderung nach der Peripherie der Zyste hin, wo man sie auf einem weiteren Stadium liegen sieht. Sie haben sich noch nicht mit einer Zytoplasmazone umgeben. Ob diese Kerne sich an der Oberfläche der Zyste nochmals teilen, um so je zwei Sporoblastenkerne zu liefern, oder ob sie bereits endgältig die Sporoblastenkerne darstellen, konnte ich nicht definitiv feststellen. Nach einer Reihe von Bildern, die sich mir in einem Präparat boten, erscheint mir eine nochmalige Teilung an der Peripherie sehr wahrscheinlich zu sein. Auch spricht der Umstand, daß die Kerne der ausgebildeten Sporoblasten erheblich kleiner sind, sehr für diese Annahme. Die an der Peripherie der Zyste liegenden Kerne grenzen jetzt eine Protonlasmaschicht nm sich ab und werden so zu den kugeligen oder ovalen Gebilden, denen A. Schneider den allgemein angenommenen Namen "Sporoblasten" gegeben hat.

Während man frither über Kopulationsvorgänge bei der Vernehrung der Gregarinen Völlig im Unklaren war, sehien Wottraus im Jahre 1891 Aufklärung zu bringen. Wottraus wollte Richtungskörperbildung der Syzygiten mit nachfolgendem Austausch chromatischer Elemente der beiden Kerne festgestellt haben. Seine wohl an nicht genügend konserviertem Material angestellten Untersuchungen kounteu von den späteren Autoren nicht bestätigt werden. Im Jahre 1900 hat dann Steallackt den wahren Sachverbalt dadurch feststellen konnen, daß er bei Monocystis ascidiae die Konjngation der Sporoblasten entdeckte. In den in den letzten Jahren erschienenen Arbeiten warde n. a. von Cuksor, Prowazers, Lödak diese Tatsache für eine Reihe von Gregarinenatren ebenfälls als geltend bewisen und man darf annebmen, daß allgemein bei den Gregarinen der Konjugationsoder Befruchtungsakt zur Zeit des Sporoblasenstadiums vor sich geht. Bevor jedoch eine Konjugation eintritt, sehen wir bei den Sporoblasten naserer Form eine eigenartige Erscheinung anfraten, die auf den ersten Blick lebbaft an die Richtungskörperbildung bei der Eireife der Matzone erzimet.

Der Kern, der nach der Bildung der Sporoblasten in der Mitte des Zytoplasmabezirks lag, rückt etwas gegen die Oberfläche hin und bildet eine Spindel. Wir wollen sie mit Schauding, der Reduktionskörperbildung bei der Enzystierung von Actinophrys studierte. Reduktionsspindel neunen. In einer typischen Karyokinese werden zwei Tochterplatten gebildet, von denen die eine im Sporoblasten zmrückbleibt und sich allmäblich zum endgültigen Sporoblastenkern abrundet, während die andere sich ebenfalls konzentriert und als Reduktionskörper abgeschnürt wird. Diese Vorgänge sind in Fig. 29 a-c abgebildet. Herr cand. rer. nat. Schnitzler, der im hiesigen Institut diese Untersuchnugen weiter fortsetzt, hat, da ich leider zum Abbrechen meiner Untersuchungen genötigt war, an meinen Präparaten die in Fig. 29a dargestellte, sehr schön ausgebildete Reduktionsspindel aufgefunden. Wir haben bier eine mitotische Kernteilungsfigur vor uns. welche mit der von den Metazoen bekannten eine große Übereinstimmung zeigt, und die vor allem auch die Zentrosomen sebr deutlich erkennen läßt. Mehr als nur einen abgeschnürten Reduktionskörper babe ich nicht feststellen können. Gerade diese hier zuletzt berührten sowie die auf sie folgenden Vorgänge sollen noch eine eingebende Bearbeitung erfahren.

Vergleicht man diese Verhältnisse mit denen der Metazoen, so liegt die Vernntung nabe, daß man es in den rednzierenden Sporoblasten mit weiblichen Elementen zu tun hat, die nach der Ausstoßung der Reduktionskörper eine Konjugation mit anderen Sporoblasten eingelen, welche vielleicht keine Reduktionskörper ausgestoßen haben und sich so als den männlichen Elementen der Metazoen homolog erweisen. Vorläufig ist dies allerdings nur eine Vermutuug, die jedoch in den von anderen Protozoen und den Metazoen bekannten

Archiv für Protistenkunde. Bd. IV.

Verhältnissen eine Stittze findet. Eine bloße Vermntung ist es deshalb umsomehr, als ich einen Unterschied zwischen männlichen und weiblichen Sporoblasten oder den beiden Syzygiten nicht feststellen konnte und also die Frage ihres Verhaltens hinsichtlich der Bildung von Reduktionskrörern inicht zu beantworten vermenche. 7

Nach der von mir nicht weiter studierten Konjugation der Sporoblasten umgeben sich die verschmolzenen Individuen mit zwei Hüllen, der Epispore und Endospore, und gehen in den endgültigen Zustand der sog. Sporozysten über, indem sich ihr Kern in acht Teilkerne teilt, die sich mit Zytoplasmapartien umgeben und zu den Sporozoiten werden. Die Sporozysten sind schon im Jahre 1885 von A. SCHNKEDER in seiner Arbeit: "Seil es Sporos de Clepisdrina oxtate genau beschrieben worden. Die von diesem Autor gemachte Beobachtung des Vorkommens von Makro- und Mikrosporen entspricht ieden hicht den Tatsacheu.

Die zuerst an der Peripherie des Zysteninhaltes gelegeneu Sporozysten fangen nun au, sich gegen die Mitte der Zyste zu bewegen, während der bei der Fortpflanzung unverbrancht gebliebene Zytoplasmarest sich nach der Peripherie zusammenzieht und sich hier als ein feingekörnelter Kreisring anlegt (Fig. 31). Auf diesem Stadium sieht man auch sehr schön die noch eingestülpten Sporodukte; sie sitzen an der Sporoduktenhaut, der dritten feinen Hülle, die nach der Bildung der Sporoblasten stets zu sehen ist, fest und zeigen au ihrem Grunde einen Hof ganz feinen Zytoplasmas. Als feiner Schlauch ragen sie in das Inuere der Zyste. Nach Eintreten der völligen Reife wird der Schlauch handschuhfingerartig nach außen gestülpt und entläßt durch sich die in langer Kette hintereinander liegenden Sporozysten in das Freie. Diese gelangen hierdurch auf den Kot oder doch in seine unmittelbare Nähe und gelangen dann mit vernnreinigter Nahrung in den Darm eines neuen Wirtes

111.

Entwicklung.

Die in den Darm eines Ohrwurms gelangten Sporozysten von Gregarina ovata öffnen sich hier unter der Einwirkung des Darm-

¹) Nach den neueren Untersuchungen von Metes sollen auch bei der Spermatogenese (der Hymenopteren) Richtungskörper gebildet werden. Austom, Anzeiger 24, Bd. 1903.

saftes and lassen thre acht Sporozoite austreten. Es soll nun im folgenden der Entwicklungsgang dieser Sporozoite, vom ausgetretenen Keim bis zur fertig ausgebildeten Gregarine, geschildert werden. Diese Entwicklung beginnt mit dem Eindringen des kleinen ovalen Sporozoits in eine Darmepithelzelle. In Fig. 7 ist dieses Eindringen dargestellt. Das Tier befindet sich bereits mit einem kleinen Teile seines Körpers in der Zelle, während der größere, den Kern enthaltende Teil noch in das Darmlumen hinausragt. Der Kern erscheint hier noch als ein undifferenziertes stark gefärbtes Klümpchen. Der Sporozoit dringt nnn weiter in die Zelle ein, und bald sehen wir ihn in der Zelle liegen, völlig umschlossen von ihrem Zytoplasma (Fig. 8). Um den Kern bemerken wir eine helle Zone, die nach anßen hin von kreisförmig angeordneten Punkten begrenzt ist. In der Wirtszelle wächst nun das Tier, die Punkte um den Kern legen sich zu einer punktierten Linie zusammen, die anf dem folgenden Stadium beginnt sich zu einer festen Linie zu verdichten; als solche tritt sie uns dann in Fig. 11 entgegen. Das Tier wächst weiter, nimmt eine birnförmige Gestalt an und beginnt aus der Wirtszelle auszuwandern. In Fig. 12 sehen wir das auswandernde Tier noch zapfenförmig mit dem größten Teile seines Körpers in der Epithelzelle des Darmes stecken. Der Kern ist, abgesehen von der Größenzunahme, derselbe geblieben. Das Protoplasma ist nicht durchweg gleichförmig gefärbt, sondern erscheint an dem spitz zulaufenden Teile des Tieres bedeutend heller als am anderen Teile. Wir haben hier die erste Andeutung des später auftretenden Epimerits vor uns. Das Tier rückt nun weiter ans der Wirtszelle heraus und steckt in dieser schließlich nur noch mit einem geringen Teile seines Körpers. Dieses Stadinm zeigt uns Fig. 13. Nachdem dieses Stadium durchlaufen ist, sieht man an der jungen Gregarine die erste Differenzierung auftreten, indem sich das Epimerit absondert von dem noch angetrennten übrigen Teil der Gregarine, der das zukünstige Proto- plus Deutomerit umfaßt. Beide Teile werden durch eine deutliche Grenze getrennt, die sich als eine feine, aber gut ausgeprägte Linie darbietet. Der übrige Teil des Zytoplasmas ist aber keineswegs völlig gleichmäßig gebaut, sondern zeigt schon die Andeutung seiner künftigen, differenzierten Gestaltung. Das Plasma des späteren Protomerits zeigt einen großwabigen Ban und erscheint demnach auch bedeutend heller als der engmaschig gebaute Teil, das spätere Deutomerit. Eine scharfe Grenzlinie ist jedoch in diesem Stadium noch nicht vorhanden: sie tritt erst nach der Absonderung des Epimerits auf. Wir sehen dann eine scharfe Grenze auch

zwischen Proto- und Deutomerit anstreten. Das Epimerit steckt in der Wirtszelle, auf dieses folgt das heller gefärbte großwabige Protomerit und auf dieses das den Kern enthaltende Deutomerit, das stets dunkler gefärbt erscheint. Dies ist ja auch nicht im geringsten irgendwie auffällig, wenn man an die Wechselbeziehungen zwischen Kern und Protoplasma denkt, welche diese dunklere Färbning hervorrufen und auch die Veranlassung zu dem Anftreten ienes intensiver gefärbten Hofes z. T. mit Strahlungen sind, wie wir dies in den Figuren 15-17 sehen. Ich habe bereits oben bei Darstellung der Kernverhältnisse auf diese Tatsache hingewiesen. Nach diesen I'mwandlangen hat Gregarina ovata den ersten Teil ihrer Entwicklang durchlangen. Die Epimeritform ist fertig gestellt, wie sie uns in Fig. 16 entgegentritt. So sehen wir diese Form in großer Menge mit ihrem Epimerit in den Darmepithelzellen stecken und zwar besonders in den Partien des Mitteldarmes, die sich dem Chylusdarm anschließen

Wir haben es somit bei Gregarina ovata mit einer während hinse ersten Teiles völlig intrazellulär verlaufenden Entwicklung zu tun, und diese Form schließt sich daher dem früher als allgemein betrachteten Entwicklungsmodns der Gregarinen an. In nenester Zeit (1900, 1901) fanden Lögen und Denoso, daß eine Reihe von Polyzystideen von dieser Entwicklungsweise abweichen und niemals ein völlig intrazelluläres Stadium durchmachen; dasselbe beschreibt Crésor von seiner Gregarina bättarum (1900). Die Tiere sitzen vielmehr stets nur mit einem Teile ihres Köprens in einer Zelle, ohne jemals völlig von ihr umschlossen zu werden. Lögen und Denoso kannen nach Unterschung einer Reihe von Polycistideenformen (Pyxinia Möhuszi, Pterocephalus nobilis, Gregarina meieri, Gregarina acridiorum) zu dem Schlusse. daß bei der typischen Entwicklung der Actinocephaliden kein intrazelluläres Stadinm vorkommt.

Wenn diese Verhältnisse für die von den Verfassern beschriebenen Arten anch stimmen werden, so sind diese doch in der Verallgemeinerung ihrer Befunde wohl etwas zu weit gegangen. Dies zeigt außer der oben gegebenen Schilderung der Entwicklung unserer Form anch die neue Arbeit von Aurruns Busaur (1992), der bei seiner Gregarina cuneata ein völlig intrazelluläres Entwicklungsstadium feststellen konnte.

Die Epimeritformen, deren Entwicklung wir im vorigen verfolgt haben, sieht man jedoch nicht nur in den Zellen sitzen, sondern auch frei im Darmlumen kann man solche Formen antreffen. Diese

besitzen dann allerdings nicht mehr die typische Gestalt mit kugeligem Epimerit, wie Fig. 16 zeigt, sondern es sitzt dies dem Protomerit als flache, sehr intensiv gefärbte Kappe auf. Wir schließen hieraus, daß das Epimerit bei unserer Form nicht in der Wirtszelle zurückgelassen, sondern zurückgebildet wird. Den Verlauf dieser Rückbildung zeigen uns die Fig. 18-20. In Fig. 18 zeigt das Epimerit eine dunklere Färbung und hat schon eine etwas flachere Gestalt angenommen. Die Färbbarkeit des Protoplasmas des Epimerits wird zugleich mit dem weiteren Schwinden desselben immer intensiver: sie hat entweder ihren Grund in einer dichteren Fügung des Plasmas, oder in Veränderungen anderer Natur, die in dem degenerierenden Epimerit vor sich gehen. (Bei degenerierenden Zellen findet man in häufig eine stärkere Färbbarkeit des Zytoplasmas.) Am Ende des Rückbildungsvorganges sehen wir den Rest des ursprünglichen Epimerits als eine ganz flache, stark gefärbte Schicht auf dem Protomerit aufliegen und später ganz in die Kutikula übergehen.

Eine Rückbildung des Epimerits hat anch FENNEZL (1892) in seiner Arbeit, Über einige argentinische Gregarinen" Feststellen können, nur ist dort die Art und Weise der Rückbildung eine andere. Die Annahme FENNEZLIS, daß das absorbierte Epimerit "schließlich in gänzlich zusammengeschrumpfer Foru wie ein Deckel das Protomerit nach vorne hin absperre und völlig in die Kutikula übergehe", sehen wir für unsere Form bewiesen.

Nach dieser Reduktion des Epimerits ist die Gregarine in die Form gebracht, in der sie uns meistens entgegentritt und in Menge den Darm, vor allem den Chylusdarm bewohnt (Fig. 1). Hat sie durch weiteres Wachstum ihre endgültige Größe erlangt, so schreitet sie wieder zur Konjugation und beginnt von nenem den mitgeteilten Fortndanzungs und Entwicklungsvorgang.

Zum Schlusse sei es mir gestattet, Herrn Prof. Dr. E. Korschelt für das meiner Arbeit stets entgegengebrachte fördernde Interesse meinen herzlichsten Dank auszusprechen.

Marburg, Dezember 1903.

Literaturverzeichnis.

BERNDT, A.: Beitrag zur Kenntnis der im Darme der Larve von Tenebrio molitor

lebenden Gregarinen. Arch. f. Protistenk. I. 3. 1902.

BUTSCHLI; Protozoa in BRONN'S Klassen n. Ordn. des Tierreichs 1880—82.
CAULLERY et MESNIL: Sur un mode particulier de division nucléaire chez les Gré-

garines. Arch. Aust. Mir. P. 3 Paris 1900.

Curxot, L.: Recherches sur l'évolution et la conjugaison des Grégarines. Arch. de

biologie XVII 1901.

DESMAREST in d'Orbigmys Dictionnaire d'bistoire naturelle Bd. 6 1845. DUFOUR, L.: Recherches anatomiques sur les Carabiques et sur plusieurs autres

Insectes coléoptères. Ann. sc. nat. Paris S. 1 T. 18 1826.

—: Note sur la Grégarine, nonvean genre de ver qui vit en tronpeanx dans les

intestins de divers insectes. Ann. sc. nat. Paris 1, 13 1828.
Frantzius, v.: Einige nachtragliche Bemerkungen über Gregarinen. Arch. f.

Naturgesch. 14, 1 1848. Frenzel, J.: Über einige in Sectieren lebende Gregarinen. Arch. f. mikr. Anatomie

XXIV 1884.

—: Über einige argentinische Gregarinen. Zeitsch. f. Naturwissenschaft XXVII

' N. F. XX 1892. Herrwig, R.: Die Protozoen und die Zelltheorie, Arch. f. Protistenk. I. 1.

Korschelt, E.: Beiträge zur Anatomie und Physiologie des Zellkerns. Zool. Jahrb. Aht. Anat. III 1889.

Léger, L.: Recherches sur les Grégarines 1892.

Léors et Dubosq: Les grégarines et l'épithélium intestinal. Paris 1900.

—: Sur les premiers stades du développement de quelques Polycystidées. Paris 1901.

Massiall, W. St.: Beiträge zur Kenntnis der Gregarinen. Arch. f. Naturgesch. 59, I 1893.

MRAZEK, M.: Studia o Sporocholch I Deleni jaderné a spornlace Gregarin. Vorl. Mitteil. in Sitz.-Ber. k. Böhm. Ges. Wiss. 1899 Nr. XXV 9 p.

PROVAZEK, S.: Zur Entwicklung der Gregarinen. Arch. f. Protistenk. I 1902. SCHAUDINS, Fa.: Über die Kopnlation von Actinophrys sol Ehrano. Sitz.-Ber. Akad. Berlin 1896.

Schewiakoff, W.: Über die Ursache der fortschreitenden Bewegung der Gregarinen. Zeitschr. f. wiss. Zool. 58 1894.

SCHNEIDER, A.: Sur quelques points de l'histoire de genre Gregarina. Arch. Zool. expér. et génér. 1, 9 1873.

Contribution à l'histoire des grégarines des invertébres à Paris et Rocoff. Arch.
 Zool, expér. et générals 4 1875.

-: Sur les spores de l'lepsidrina ovata. Tabl. zool. I 1885.

Siebold, v.: Fernere Beobachtungen über die Spermatozoen der wirbellosen Tiere. Mullika's Arch. f. Anat., Physiol. n. wiss. Med. 1837.

Siedlecki, M.: Über die geschlechtliche Vermehrung der Monocystis ascidike. Bull. intern. Ac. Sc. Cracovie 1889.

Stein: Über die Natur der Gregarinen. Arch. f. Anat., Physiol. n. wiss. Med. Berlin 1848.

Wolters: Die Konjugation und Sporenbildung bei den Gregarinen. Arch. f. mikr. Anat. XXXVII.

Morphologie, Fortpflanzung und Entwicklung von Gregarina ovata. Erklärung der Abbildungen.

Tafel V.

- Fig. 1. Gregarina ovata, erwachseues Tier.
- Fig. 2 n. 3. Kernformen der Gregarine.
- Fig. 4. Querschnitt (Kutikularwülste),
- Fig. 5 u. 6. Läugsschnitt: Ban und Verlauf des Ektoplasmas.
- Fig. 7. Eindringen des Sporozoits in eine Darmepithelzelle.
- Fig. 8-11. Herauwachseu des Sporozoits.
- Fig. 12 u. 13. Der Sporozoit verläßt die Epithelzelle.
- Fig. 14. Ausbildnug der Scheidewände.
- Fig. 15, 16 n. 17. Hof um den Kern der Gregarine.
- Fig. 17. Judividunm mit zwei Nukleolen im Kern.
- Fig. 18-20. Rückbildung des Epimerits.

Tafel VI.

- Fig. 21. Verlauf der Kutikularwülste an einem Körperpol,
- Fig. 22. Die Muskelfibrillen und Querauastomoseu.
- Fig. 23, 24, 25. Die Umwaudlungsvorgäuge des Kerns.
 - (23 25 24 Auflösung der Nukleolen, 24 — 25 — 23 Auflösung der Kerumembran.)
- Fig. 26. Kutikula iu einem Syzygiten.
- Fig. 27. Kernteilungen.
- Fig. 28. Ruhende Tochterkerne.
- Fig. 29. Sporoblasten mit Rednktionskörperbildung.
- a-c stärker vergrößert. a Reduktionsspindel: b Tochterplatten c. d. e Abschnürung des Reduktionskörpers.
- Fig. 30. Sporozysten im Anfangsstadium an der Peripherie der Zyste (Zystenhülle und Sporodnkteuhant).
 - Fig. 31. Fertig ausgebildete Sporozysten; Sporodukt (noch eingestülpt).

Ban und Entwicklung der Gregarinen.

I. Teil:

Die Sporozoiten, die Wachstumsperiode und die ausgebildeten Gregarinen.

(Zusammenfassende l'bersicht.)

Von Priv.-Doz. Dr. M. Lühe (Königsberg i. Pr.).

(Hierzu 31 Textfiguren.)

"Während noch vor wenigen Jahren die Gregarinen unter den Sporozoen die bestbekannten waren und der ganzen Klasse den Namen gaben, hat sich das Verhältnis heutzutage fast umgekehrt: viele Punkte, welche sich in der Sporozoenkunde als besonders wichtig erwiesen haben, sind bei den Gregarinen noch zweifelhaft oder ganz unbekannt." Mit diesen Worten leitete Doflers noch im Jahre 1901 die Besprechung der Gregarinen in seinem Lehrbuch der "Protozoen als Parasiten und Krankheitserreger" ein, und in der Tat wird durch dieselben der Stand unseres Wissens zur Zeit der Jahrhundertwende treffend gekennzeichnet. In den letzten Jahren ist nun aber auch über die Lebensgeschichte der Gegarinen mehr Licht verbreitet worden. Eine Reihe wichtiger Arbeiten haben unsere Kenntnisse dieser Protozoenordnung wesentlich gefördert. aber nur die ersten Anfänge dieser wissenschaftlichen Fortschritte haben bereits in Doflein's Lehrbuch hineingelenchtet, nachdem ich selbst in meinen früher erschienenen "Ergebnissen der neueren Sporozoenforschung" nur noch in einigen während der Korrektur gemachten Zusätzen auf diese damals beginnenden Fortschritte hatte

hinweisen können. Die rüstig vorwärts schreitende Forschung hat es mit sich gebracht, daß das an den Eingang gestellte Zitat heutenicht mehr ganz zutrifft und daß Doplen's Besprechung der Gregarinen ebensowohl wie meine eigene heute berrits soweit veraltet ist, daß eine neuerliche zusammenfassende Darstellung unserer Kenntnisse von den Gregarinen zum Bedüffnis geworten ist. In den nachfolgenden Zeilen will ich, einer Bitte des Herausgebers dieser Zeitschrift entsprechend, den Versuch machen, durch zusammenfassende Besprechung der neuervn Forschungsresultate diesem Bedürfnis abzuhabelfon.

- Ich werde hierbei nacheinander besprechen:
- Die Sporozoiten der Gregarinen.
- II. Die Wachstumsperiode der Gregarinen.

Allgemeines. (Gruppierung der Gregarinen nach den Verschiedenheiten ihrer Beziehungen zum Darmepithel ihrer Wirte.)

- A. Die Wachstumsperiode der monocystiden Gregarinen.
 - 1. Monocystide Darmgregarinen.
 - a) Lankesteria ascidiae (Lank.).
 - b) Andere monocystide Darmgregarinen.
 - 2. Monocystide Cölomgregarinen.
 - a) Cölomgregarinen der hemimetabolen Insekten.
 - b) Cölomgregarinen der Anneliden.
 - c) Cölomgregarinen der Echinodermen.
 - d) Gregarinen im Parenchym von Turbellarien und Nemertinen
- B. Die Wachstumsperiode der polycystiden Gregarinen.

Allgemeines. (AIMÉ SCHNEIDER'S Auffassung von der Entwicklung der polycystiden Darmgregarinen und der Nachweis von deren Irrümlichkeit.)

- Polycystide Darmgregarinen der Arthropoden ohne intrazelluläre Stadieu.
 - a) Pyxinia.
 - b) Pterocephalus.
 - c) Stylorhynchus und Gregarina.
- Polycystide Darmgregarinen der Arthropoden mit intrazellulärem Wachstum.

 Die Cölomgregarinen der Arthropoden, deren Znsammengehörigkeit mit polycystiden Darmgregarinen LKORR annimmt. ("Formes cœlomiques" im Gegensatz zu den unter A. 2 besprochenen "Formes celomiques pures.")

М. Цёнк

- a) Die Cölomgregarinen der holometabolen Insekten.
- b) Die Cölomgregarinen der Crnstaceen (Gattung Aggregata).

Anhang: Die Darmgregarinen der Anneliden, mit besonderer Berücksichtigung der Selenidien.

III. Die ausgebildeten Gregarinen.

- Die Formverhältnisse der Gregarinen und die Sonderung verschiedener Körperabschnitte.
- 2. Der Kern der Gregarinen.
- 3. Ekto- und Endoplasma und ihre Differenzierungen.
- 4. Bewegung und Ernährung der Gregarinen.

In einem II. Teil wäre dann später noch die Fortpflanzung der Gregarinen zu besprechen, und daran anschließen hätte dann zum Schluß noch eine Hesprechung der Pathologie der Gregarinen-Infektion sowie der Stellung der Gregarinen im zoologischen System zu folgen.

I. Die Sporozoiten der Gregarinen.

Die Sporozoiten der Gregarinen sind von Aimé Schindurk zuerst beobachtet und geschildert worden. Von ihm erbielten sie auch den später so viel gebrauchten Namen "sichelfärnige Körperchen" in Rücksicht durauf, daß es längtiche Gebilde sind, welche meist nicht ganz gestreckt, sondern leicht gebogen erscheinen (vgt. Schindurk 1876 u. 1882, 2). Dis vorkurzem gingen aber unsere Kenntnisse von diesen Sporozoiten kaum über das himans, was bereits Aimé Schindure erkannt hatte. Nar über die Lage des Kernes wurden vereinzeite präsierer Angaben gemacht. Nicht Pourras (1897, 1), wie Lögez und Denoso (1902, 3) annehmen, sondern Minchus (1893) war, soweit ich die Literatur kenne, der erste, der die endeständige Lage des Sporozoitenkernes erkannte, und zwar bei Cystobia holothuriae und Cystobia intregularis — die nach Minchus konierte Fig. 96 bei Lanß (1899, die bei den Sporzoziten von Cystobia irregularis zentral gelegene Kerne zeigt, ist ungenam. Mixcun wergleicht den Kern der Sporzoziten, der nur noch von einer kleinen konischen Spitze überragt wird, direkt mit einem Kopf, und den jener Spitze abgewandten Plasmakörper mit einem beweglichen Sebwanz. Bald darauf fand Boasavutzer (1894), daß auch bei einer Monocystis ans den Samentasschen von Lumbricus herculeus (Saλ.) [Monocystis herculea Boasavutzt = Monocystis tenax (Duz.) var. berculea Lanß der Kern nahe dem einen Ende der Sporzoziten liege, und einige Jahre später betoute Portek (1897, 1) für eine weiter-Art, Monocystis et ymenellae Pourtse ans der Leibesböhle von Clymenella torqnata (Lenuy) die völlig enliständige Lage des Sporzozitenkennes. Genauere Angaben über die Sporzoziten verschiedener Gregarinemarten haben jedoch erst nenerdings L\u00e4000 kound Dursou (1902. 3) vermacht.

Nach diesen Augaben scheint eine Sonderung des Plasmas in Ekto- umd Endoplasma bei den Sporozoiten der Gregarinen ebenso wenig ausgeprägt zu sein wie bei den Sporozoiten der Coccidien. Desgleichen fehlen gröbere Einschlusse im Plasma vollkommen, so daß dieses fast byalin erscheint. Bei Gregarina acridiornm Lköra ist seine Durchsichtigkeit so groß, daß die Sporozoiten um it großer Müher zu erkennen sind. Auch bei den Sporozoiten um Stylorhynchus longicollis wird das Plasma als "homogène nei réfringent" und bei denen von Pterocephalus nobilis als "clair" und "très transparent" bezeichnet, während das Plasma der Sporozoiten von Pyxinia möbuszi Lkörz mach Denose etwas stärker lichtbrechend zu seins scheint. Wabige Plasmastraktur ist noch bei keiner Art nachgewiesen worden, ohne daß deswegen ihr Vorhandensein zweifelbaft erscheinen Könut der Greichien könut zweifelbaft erscheinen Könut zweifelbaft zweifelbaft zweifelbaft zweifelbaft zweifelbaft zweifelbaft zweifel

Auch darin gleichen die Sporzoziten der Gregarinen deuen der Coccidien, das ihr Vorderende in der Regel scharf zugespitzt ist und ein durch größere Bewegtichkeit und anscheinend etwas konsistenteres Plasma ausgezeichnetes "Rostrum" bildet, während das Hinterende leicht abgernudet oder doch weniger scharf zugespitzt endet. Es bandelt sich offenbar um eine Differenzierung, die speziell aus Eindringen in die Epithezellen des Wirtes zu erleichtern bestimmt ist. Besonders auffällig ist dieselbe bei Stylorhynchus longicollis F. Sr. und Pyxinia möhuszi Löcuz und Drossbei deren Sporzoziten das als "Rostrum" zeimlich scharf abgesetzte Vorderende sich in andauerndem Wechsel bild nach rechts und bäh ande hinks krümnt. "als wenn es erwas suche". Auch Pyxinia 92 M. LÜBE

frenzeli Laverax und Mesnil, scheint sich vollkommen gleich zu verhalten. Für dichtere Konsistenz des Plasmas spricht die stärkere Färbbarkeit dieser beweglichen Vorderenden der Sporozoiten.

Bei den beiden Arten der Gattung Gregarina, welche Léoza und Drasso untersucht laben, wird eine stärkere Beweglichkeit des Vorderendes nicht ansdrücklich betont. Wohl aber findet sich die Augabe, daß auch bei Gregarina aeridiorum, und ähnlich bei Gregarina munieri, das Vorderende der Sponzosiens zugespitzt ist, und zwar schäffer zugespitzt als das Hinterende, und daß es abnlich wie das "Rostrum" der vorhin genannten Arten bei Färbung mit Eisenhämatoxylin den Farbstoff länger festhält als das übrige Plasma



a) Spronotten van Diplice yrila naljor, aan der Kopalationsyste anoschlipfend Noch dan Leben, Vergr 2003; 1. b. 19gl, om Directorchia bris nobilis. Nach dem Leben, Vergr 2003; 1. b. 19gl, om Directorchia bris nobilis. Nach demen gefürbten Frigarat. Vergr. 1404; 1. - c) Spronotien von Pyxinia wöhnssi, sich am Darmeghtled von Authrenau verbaat Sisteriend. Nach dem Leben. Vergr. 1200; 1. - d. Einzelne Spronotien von Gregarina munieri. Vergr. 100; 1. d. Vergr. 100; 1.

Die Sporoziten von Pterocephalus nobilis sind sehr viel schlanker als die der meisten anderen Arten, ihre Zuspitzung nach dem Vorderende zu ist dementsprechend eine sehr allmähliche (yg. Fig. 1b). Ihre Bewegungen sind sehr viel weniger lebhaft als bei den anderen Arten, aber die vordere, stärker lyadine Hälfle ist beweglicher als die hintere, und das zugespitzte Vorderende färbt sich anch hier wieder etwas stärker als der lärbige Körper.

Ganz abweichend fanden Léger und Drossq die Sporozoiten

von Diplocystis major Cuksor (vgl. Fig. 1a u. Fig. 2). Hier läuft das Vorderende nicht in eine solche scharfe Spitze aus, wie bei den anderen Arten, sondern endet leicht abgerundet. Das Hinterende aber trägt einen langen fadenförmigen Anhang, welcher keine eigenen Bewegungen zeigte und daher trotz sonstiger Änlichkeit im Aussehen keine Geißel darstellt. Dieser innerhalb der Gregarinen bisher ohue Analogie dastehende Anhang liegt nicht genau in der Verlängerung der Längsachse des Körpers, sondern scheint vielmehr ein wenig vor dem Hinterende desselben zu entspringen. Der in Fig. 2 b abgebildete Sporozoit zeigt namentlich insofern ein abweichendes Verhalten, als er die in Fig. 1 und Fig. 2a nicht dargestellte und von Leger und Dubosq anch ausdrücklich als nicht vorhanden angegebene scharfe Zuspitzung des Vorderendes sehr deutlich erkennen läßt, ebenso die stärkere Färbbarkeit des Vorderendes. Sollte dies etwa darauf hinweisen, daß die Sporozoiten von Diplocystis major bei längerer Einwirkung der Darmsäfte ihres Wirtes noch diesbezügliche Veränderungen erleiden und sich dadurch dem allgemeinen Schema der Gregarinensporozoiten mehr nähern? Eine andere Erklärung wüßte ich jedenfalls zur Zeit nicht zu geben. Vollkommen entsprechen die Sporozoiten von Diplocystis jenem allgemeinen Schema freilich erst, nachdem sie in das Darmepithel ihres Wirtes eingedrungen sind, da dann auch der fadenförmige Anhang des Hinterendes geschwunden ist und das Hinterende stumpf abgerundet endet (vgl. Fig. 2c).



Fig. 2. Sporozoiten von Diplocy stis major nad deren Inwandlang zur jungera Gregarine. Noch inkreiten and egichrichen Priparaten. Noch Lözen und Divocy (1902, 3).
a) Zwei relfe Sporozoiten. – b) Profer Sporozoit ans dem Darndunen von Grylla noch oure stiens. – o. e) Ein Sporozoit, der auf der Wanderung durch des Darmeythele begriffen ist. – d) Drei etwas ältere Stadien ans der Bindegewebahille des Darmes.
Verze, von a 1309: 1, von be-d. 1009: 1,

Der Kern der Sporozoiten liegt bei allen bisber daraufhin genauer untersuchten Arten mit der einzigen Ansnahme von Stylorhynchus longicollis (F. Sr.) in der Nähe des einen Endes (vgl. MINCHIN 1893, BOSANOUET 1894, POUTER 1897. 1. LÉGER und DUBOSO 1902, 3), und zwar in der Nähe des Hinterendes, nicht am Vorderende, WIE MINCHIN (1893) und PORTER (1897, 1) annahmen, obwohl PORTER selbst aus der Cyste ausschlüpfende Sporozoiten gezeichnet bat, bei welchen das vom Kern abgewandte Ende in der Bewegung voran gerichtet ist. Diese gesetzmäßige Lage des Kernes, welche durch Fig. 1b, 1c und 2a erläutert wird und welche unter den Coccidien bei Adelea ovata ibr Analogon findet, ist bisher beobachtet worden bei Arten der Gattungen Monocystis, Diplocystis, Cystobia. Gregarina, Pyxinia, Pterocephalus. Bei Stylorhynchus longicollis liegt dagegen der Kern ungefähr in der Mitte des Sporozoiten, ähnlich wie dies bei den Sporozoiten der Malariaparasiten (Plasmodium) der Fall ist und auch bei den Coccidien die Regel zu sein scheint (vgl. Fig. 3a). Eine ähnliche Lage des Kernes in der Mitte des Sporozoiten ist nnn freilich auch sonst vielfach gezeichnet worden in Abbildungen der reifen "Sporen" (Pseudonavicellen, Sporocysten) verschiedener Gregarinenarten. In allen diesen Abbildungen ist aber ganz augenscheinlich die Eintragung der Sporozoiten in die "Spore" in so offensichtlich schematischer Weise erfolgt, daß diesen Abbildungen bezüglich der Lage des Kernes keinerlei Beweiskraft beigemessen werden kann. Dies gilt auch noch für die neueste derartige Abbildung, welche Dofler (1901) von einer Monocystis aus den Samentaschen des Regenwarmes (M. tenax oder magna) publiziert hat. Diese Figur zeigt ganz wie die alte Abbildung Bütschli's (1881) die Sporozoiten in regelmäßiger meridionaler Anordnung und die Kerne in einer Reihe im Äquator der "Spore". Für eine dieser Monocystisarten hat aber bereits Bosanquet (1894) die endständige Lage des Kernes im Sporozoiten betont und abgebildet, und ich kann die Richtigkeit dieser Angabe des englischen Forschers durchaus bestätigen, wie ich andererseits auch in reifen Monocystissporen die einzelnen Sporozoiten niemals in der genannten regelmäßigen Weise, sondern vielmehr stets durchaus unregelmäßig gelagert gefunden habe, derart, daß die Sporozoiten sich zum Teil überkreuzen. Ist also die fragliche Abbildung Doflein's (1901) in dieser Beziehung schematisiert, so gilt zweifellos das gleiche auch für ähnliche ältere Abbildungen von Aimé Schneider (1885, 3; 1886, 2; 1887), Léger (1892) n. a.

Über die Struktur des Sporozoitenkernes, deren Erforschung durch die Kleinheit des Objektes anßerordentlich erschwert wird, laben hisher nur Löoss und Drosso (1902, 3). Angaben gemacht. Der Kern ist leicht oval und mit seiner Längsrichtung entsprechend der Jährssrichtung des zunzen Suorozoiten orneitiert, während seine klitzere Achse dem Durchmesser des Sporozoiten fast gleichkommt. Die Anordnung des Chromatins ist am genauesten bei Stylorhynchus long icollis beobachtet (vgl. Fig. 3). Dasselbe liegt hier nach Léoze und Druoso an der Oberfläche des Kernes in Gestalt einer Chromatinmembran, welche an zwei einander in der Regel gegenüberliegenden Stellen verdickt ist. Das von dieser Chromatinmembran unschlossene Innere des Kernes soll von einem farblosen Kernsafte erfüllt sein, der nur noch ein einziges kleines Chromatinkorn enthält. Wenn



Fig. 3. Sporozoiten von Stylorhynchus longicollis and deren erste Unwandlung nach ihrer Fixierung am Darmopithel von Blaps mortisaga. Nach Léoza mod Denose (1992, 3). Vergr. 1800:1.

a) Freie Sporozoiten. — h) Eindringen derselben in Darmepithelzellen. — c) d) In Darmepithelzellen f\(\text{sizerte} \) ingge Stylorhynchen, d noch mit, c bereits ohne \(\text{,} \) com*. — e) Ungew\(\text{ohnlich} \) tief in die Darmepithelzelle eingedrungener junger \(\text{Stylorhynchus}, \) dessen Kern anscheinend pathologisch ver\(\text{indert} \) ist.

der Sporozoit sich zur jungen Gregarine zu entwickeln beginnt, beginnt anch dieses zentrale Chromatinkorn sich zu vergrößern, um sich hierbei als das Karyosom zu erweisen, "während die Membran bei ihrer Differenzierung ihren Chromatincharakter verliert".

Diese Struktur des Kernes sehen Lößern und Draoso als typisch für die Sporzoziten der Gregarinen an, wenngleich sie dieselbe bei anderen Arten nicht mit derselben Sicherheit nachweisen konnten. Nur bei Pyxin ia war die oberflächliche Anordnung des Chromatins noch deutlich, indem der Kern aus zwei durch einen ungefärbten Zwischenraum getrennten Hallbmonden zu bestehen schien. Das sentral gelegene kleine Karyssom wurde hier jedoch erst sichtbar, wenn die Kernstruktur nach der Fixierung des Sporzoziten sich zu verändern begann und die oberflächlichen Chromatin - Auhäufungen weniger massig erschienen. Bei den Sporozoiten von Diplocystis major erschien das Chromatin dagegen völlig kompakt und ließ nur in der Mitte eine Einschnürung erkennen (vgl. Fig. 2a), ähnlich wie dies hereits früher Poatras (1897. 1) bei den Sporozoiten von Monocystis clymenellae gezeichnet hatte, Lödera und Denosq wollen jedoch anch dieses optische Verhalten in Berücksichtigung der Kleinheit des Objektes auf eine ähnliche Struktur wie bei Stylorhynchus und Pyxinia zunückführen. Bei Pterocephalus nobilis war selbst die Einschnürung nicht immer nachweisbar, so daß der Kern kompakt, längsoval erschien (vgl. Fig. 1b); indessen trat bei diesem, sobald sich der Sporozoit am Darmepithel des Wirtes Kriert hatte, die oberflächliche, kappenförunge Anordnung des Chromatins an den beiden Polen des Kernes dentlich hervor, während in Innern des Kernes sich ein heller Raum bildete.

Bei Stylorhynchus longicollis fanden Léaux und Dunose flat stets noch ein kleines Korn, welches meist vor, seltener hinter dem Kern lag und sich ebenso färbte wie das Chromatin (vgl. Fig. 3a n. b). Sie bezeichnen dasselbe als Centrosom, ohne freilich hierfür eine besondere Mottvierung zu liefern. Dasselbe ist anfangs auch noch nachweisbar, nachdem der Sporozoit bereits in eine Darmepithelzele eingedrungen ist (vgl. Fig. 3d), un dann aber sehr bald zu verschwinden (vgl. Fig. 3c). Anch bei Gregarina acridiorum. Gregarina munieri und Pterocephalus nobilis wurde, wentgleich wentgeter wentgeles weiger regelmäßig, ein ähnliches, (ventrosom* beobachtet.

Die Bewegungen der Sporozoiten der Gregarinen sind anscheinend durchans analog den von Schaudinn (1900 n. 1902) so ansführlich geschilderten Bewegungen der Sporozoiten von Coccidien (Eimeria schubergi) und Malariaparasiten (Plasmodium vivax). Peristaltische Kontraktionen scheinen allerdings bisher bei den Sporozoiten der Gregarinen noch nicht beobachtet zu sein. Wohl aber findet sich eine gleitende Vorwärtsbewegung ohne Gestaltsveränderung, welche scheinbar wie bei den erwachsenen Gregarinen und bei den Sporozoiten von Coccidien und Malariaparasiten durch eine Gallertausscheidung bedingt ist (vgl. hierzn unten die Besprechung der erwachsenen Gregarinen) und außerdem sind die Sporozoiten der Gregarinen, wie bereits seit AIMÉ SCHNEIDER (1882, 2) bekannt ist, auch befähigt, sich abwechselnd zu krümmen und wieder gerade zu strecken. Ganz wie bei Coccidien und Malariaparasiten können diese seitlichen Krümmungen den ganzen Körper des Sporozoiten betreffen. während doch, wie bereits oben erwähnt wurde, das Vorderende der Sporozoiten ganz besonders dazu befähigt ist. Und wenn Schaudinn

11902) betont, daß bei den Sporozoiten von Plas modium vivax die Krümmungen meist nach derselben Scie erfolgen, so läßt eine Angabe von Ansc Schnenber (1882.2) vielleicht darauf schließen, daß auch für die Gregarinen oder wenigstens für Stylorbynch als longicollis ähnliches gilt. Denn Schnenber betont, daß die Krümmungen der Sporozoiten dieser Art stets gegen den Objekträger gekehrt schienen. Wenn freilich Schuszubza, der die gleitende Vorwärtsbewegung ohne Gestaltveränderung noch nicht greeben hatte bierans schließt, daß die Sporozoiten sörder unch ihrem Ausschligfen in die Darmepithelzellen eindringen, so gilt dies zum mindesten nicht allvermein.

Können doch sogar, wie bei Besprechung der Wachstumsperiode naher anzuführen sein wird, die Sporzooiten von Pyxinia sich, ohne in Epithelzellen einzudringen, frei im Darme zu jungen (rephalonten entwickeln. Indessen ist, wie die Lebhaftigkeit der Bewegungen, so anscheinend anch die Widerstandsfähigkeit gegen änßere Einflüsse bei verschiedenen Arten verschieden. Speziell bei Pteroceph als ins nobilis, dessen Sporzooiten sich durch eine relativ geringe Lebhaftigkeit auszeichnen, konnten Lössa und Denoso (1902.3) festseltellen, daß die Sporzooiten in fencher Kammer 16 Stunden nach ihrem Ausschlüpfen noch lebten und sich vielleicht sogar lebhafter bewegten, als unmittelbar nach ihrem Ausschlüpfen. Eine weitere ähnliche Angabe liegt nur noch für Diplocystis major vor, dessen Sporzozieten noch keineriel Veränderungen erkennen ließen, nachdem sie bereits etwas über eine Stunde lang im Magensafte der Grille besobachett wurden.

Anch ist durch das Ausschlüßen der Sjorzoziten noch keineswegs die Infektion des betreffenden Wirtes gesichert. Speziell bei kinstlichen Infektionsversuchen, welche Lödern und Drusse (1992, 3) durch Verfütterung der Cysten von Styl ord hy nchus long icollis an Blaps mortisaga anstellten, wurden nicht selten in den Kotballen der Versuchstiere die leeren "Sporzoysten" gefunden, ohne daß die Infektion gelangen war, und das gleiche gilt auch für ähnliche Versuche mit anderen Arten. Lödern und Drussey wollen die Schuld hieran anf eine gleichzeitig erfolgte Häntung des Darmes schieben, die die vorzeitige Entleerung der Sporzoziten aus den Darme zur Folge gerlaht hab

II. Die Wachstumsperiode der Gregarinen.

Bei der Verfolgung des weiteren Schicksals der Sporozoiten bis zur Entwicklung der erwachsenen Gregarinen hat neben der fortschreitenden Differenzierung des Parasiten auch dessen Verhältnis zn den Geweben des Wirtes besonderes Interesse und Beachtung gefunden. Daß in dieser Beziehung zwischen den verschiedenen Formen Verschiedenheiten bestehen, geht schon allein aus der Tatsache hervor, daß ein Teil der Gregarinen den Darmkanal, ein anderer die Leibeshöhle seines Wirtes bevölkert. Daß diesem verschiedenen Wohnsitz auch entwicklungsgeschichtliche Verschiedenheiten entsprechen, hat meines Wissens zuerst Leger (1892) betont. Dieser glaubte damals noch, daß die Verschiedenheit des Wohnsitzes zusammenfiele mit der morphologisch-systematischen Unterscheidung zwischen Monocystideen und Polycystideen. Wohl waren damals bereits darmbewohnende Monocystideen beschrieben worden, doch glaubte Léger, daß es sich hierbei nur um Pseudo-Monocystideen gehandelt habe, d. h. um dicystide Polycystideen, welche nach Verlust ihres Epimerits im erwachsenen Zustande den Monocystideen täuschend ähnlich sehen. Bezüglich der Polycystideen nun schloß sich Léger der Schneiderschen Auffassung an, daß dieselben ein völlig intrazellulär gelegenes Wachstumsstadium durchmachen. Bei den echten Monocystideen sollte dagegen ein solches fehlen und sollten vielmehr die Sporozoiten ohne nennenswerten Anfenthalt die Darmwandung durchwandern, um die Leibeshöhle anfzusuchen. Daneben werden noch "Cölomformen" unterschieden, welche in denselben Zeugnugskreis mit polycystiden Darmgregarinen gehören sollen. aber ihre Entwicklung im subepithelialen Bindegewebe des Darmes vollenden.

Diese Unterscheidung hat sich aber in der Zwischenzeit als nicht ausreichend erwiesen. Das Vorkommen monocystider Darm-gregarinen ist sicher gestellt worden und wenigstens bei einer derselben, der Lank ester in aszidine, ist anch mit Sicherheit fest-gestellt worden, daß die ganze Wachstunsperiode innerhalb einer Darmepithelzeile durchlaufen wird. Andererseits latt Léonz selbst in Genelinschaft mit Denosy nachgewisen, daß bei vielen, wenn auch nicht bei allen Polycystideen ein intrazelluläres Jugendstadium fehlt und der Sporozoit sich vielnehr nur mit seinem Vorderende in dem Darmepithel fixiert. Unter Berücksichtigung einiger weiterereigener Beobachtungen haben Zauldan und MESSM (1991) versucht,

die Gregarinen nach den Verschiedenheiten ihrer Beziehungen znm Darmepithel der Wirte zu gruppieren. Sie unterscheiden hierbei fünf verschiedene Kategorien:

- Gregarinen ohne intrazelluläres Wachstumsstadium: Colomgregarinen, deren Sporozoiten das Darmepithel durchwandern, ohne sich in ihm aufzuhalten, nud Darmgregarinen, deren Sporozoiten sich nur mit ihrem Vorderende, dem späteren Epimeriten, im Epithel fixieren.
- 2. Gregarinen, hei welchen am Beginn der Wachstumsperiode ein verhaltnismäßig großer Teil der Gregarine einschließlich des Kernes in die Darmepithelzelle eingedrungen ist, ohne daß doch jemals die ganze Gregarine ins Innere der Wirtszelle hineingelangt.
- 3. Gregarinen, welche völlig in die Epithelzellen des Wirfes eindringen, bei ihrem Wachstum aher allmählich üher die Wirtszelle hinaus und ins Darmlinmen hinein wachsen, um schließlich nur noch mit ihrem Epimeriten im Epithel haften zu hleihen, bevor sie sich gänzlich von demselhen loslisen.
- Gregarinen, welche eine länger dauernde intrazelluläre Wachstnmsperiode durchmachen, um nach Ahschluß derselhen ihre Wirtszelle vollkommen und ohne Ühergang zu verlassen.
- 5. Gregarinen, welche im Anschluß an ihre intrazelluläre Wachstumsperiode eine ungeschlechtliche Vermehrung durch Schizogonie durchmachen, derart, daß erst die hierbei entstehenden Merzoziten ans der Wirtszelle der mütterlichen Gregarine ins Darmlumen auswandern.

Thotz des unleugharen Fortschrittes, der in dieser Gruppierung der Gregarinen lag, dürfte dieselhe dem heutigen Stande der Kenntnisse auch nicht mehr entsprechen und dies nicht nur deswegen, weil es durch die Untersnchungen von Léder und Durose zweifelhaft geworden ist, ob die von Catalers und Messen noch an dritter Stelle angeführte Eutwicklungsweise üherhaupt vorkommt. An die Stelle der von Caulens und Messen vorgeschlagenen Gruppierung der Gregarinen glanhe ich daher die nachstehende setzen zu sollen:

A. Monocystideen.

- Monocystide Darmgregarinen mit intrazellnlärem Wachstum (entsprechend Gruppe 4 und 5 bei Caullery und Mesnil, wenigstens zum Teil).
- Monocystide Cölomgregarinen, deren Sporozoiten das Darmepithel ohne Aufenthalt durchwandern, um erst im suhepithelialen Bindegewebe bzw. in der Leibeshöhle oder

bei den Gregarinen der Oligochäten auch in den Samentaschen ihrer Wirte heranznwachsen. (Gruppe 1 bei CAULLERY und MENNIL zum Teil.)

B. Polycystideen.

- Polycystide Darmgregärinen ohne intrazellnläre Stadien. Der Sporozoit dringt nur mit seinem Vorderende in eine Darmepithelzelle ein.
 - a) Der aus dem intrazellulären Vorderende der Gregarine hervorgebende Epimerit vermittel die Fixierung des Cephalonten, dessen Kern dauernd außerhalb der Wirtszelle bleibt. — Pyxinia. (Gruppe 1 bei Catt.Lazw und Messht. z. T.)
 - b) Der wie bei a sich entwickelude Epimerit wird früh rückgebildet und zur Fixierung des Cephalonten im Darmepithel des Wirtes dient eine Reihe von Fortsätzen, welche sekundär aus dem Protomerit hervorsprossen. — Pterocephalus.
 - c) Das intrazelluläre Vorderende der jungen Gregarine enthält zeitweise auch den Kern, läßt aber schließlich doch nur den Epimerit des Cephalonten aus sich hervorgehen. — Stylorhynchus. (Ob auch Gregarina?) (Dürfte Gruppe 2 bei Cavileny und Messili, entsprechen.)
- Polycystide Darmgregarinen, bei denen das Wachstum wie bei den monocystiden Darmgregarinen im Inneren von Darmepithelzellen erfolgt. — Stenophora.
- 3. Gregarinen der Arthropoden, die ihre Entwicklung in der Bindegewebshille des Darmes vollenden, nach Léozu's Annahme jedoch mit polyeytstden Darmgregarien derselben Wirte zusammengehören: Die Cölomgregarinen der holometabolen Insekten und die bei Crustaceen schmarotzenden Angehörien der Gattung Aggregating.

A. Die Wachstumsperiode der monocystiden Gregarinen.

Unter den Monocystideen, die dadurch gekennzeichnet sind, daß ihr Körper noch nicht wie bei den Polycystideen in mehrere (2-3) hintereinander gelegene und verschiedenwertige Abschnitte zerfallen



ist, und bei denen in Zusammenhang hiermit auch die Entwicklung wihrend der Wachstumsperiode andere, einfacher Verhältnisse aufweist wie bei den Polycystideen, erheischen auf Grund unserer derextitgen Kountinsse die Darmbowohner und die Gölombowohner eine gesonderte Besprechung. Wenn es sich bei dieser Unterscheidung auch sicherlich nicht um schroffe und unvermittelt dastehende Gegensätze handelt, so siud doch Formen, welche zwischen den beiden bisher allein genau untersuchten Extremen vermitteln könnten, bisher nur ungenügend bekannt

1. Monocystide Darmgregarinen.

a. Lankesteria ascidiae.

Nur von einer einzigen monocystiden Darmgregarine ist die Entwicklung bisher genau und vollständig verfolgt worden. stelle deshalb deren Schilderung voran, um später mit derselben nusere Kenntnisse über andere Arten vergleichen zu können. Während die auf Aimé Schneider zurückgehende Schulmeinung von dem intrazellnlären Sitz der ingendlichen Polycystideen nur auf einer, inzwischen als irrtümlich erwiesenen Kombination bernhte, ist die im Darm von Ciona intestinalis (L.) schmarotzende Laukesteria ascidiae (R. LANK.) die erste Gregarine, bei welcher ein völlig iutrazellulär erfolgendes Wachstum wirklich verfolgt worden ist. Dasselbe findet sich aber nicht nur während des Anfangsstadiums der Entwicklung, wie dies der eben erwähnten Schulmeinung entsprechen würde. Vielmehr bleibt die Gregarine bis zur Vollendung ihres Wachstums dauernd im Inneren ihrer Wirtszelle liegen, verhält sich also in dieser Beziehung vollkommen wie die Coccidien. Im einzelnen gestalten sich diese Verhältnisse nach Siedlecki (1901, 2) wie folgt:

Der Sporozoit dringt in der Darmepithelzelle seines Wirtes bis in die Nähe des Kernes vor, ganz wie dies anch bei den Coediden die Regel zu sein scheint. Dort kommt er zur Ruhe und rundet die Regel zu sein scheint. Dort kommt er zur Ruhe und rundet schlichen Gründen der Längsrichtung der Wirtszelle. Ihr durch eine bereits sehr frühzeitig hervortetender, abweichende Protoplasmastruktur ausgezeichnetes Vorderende ist in der Regel der Basulfläche des Epithels zugewandt. Wenn-jedoch der Sporozoit an dem Kern der Wirtszelle vorbeigeschläpft ist, die juuge Gregarine also zwischen Kern und Basalmenbran liest, kann das Vorderende derselben der 102 M. LÜHE

freien Epitheloberfläche zugekehrt sein (Fig. 4, III links). Dieses Vorderende ist vor dem übrigen Protoplasma durch das Fehlen der

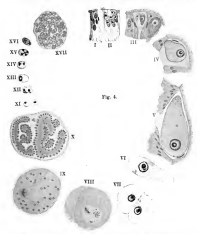


Fig. 4. Zengungskreis von Lankesteria ascidiae. Kombiniern nach Ablainagen von Sunsacku (1990) 1990, 29.
I-V Intraselluläre Wachstunnsperiode der Gregarine. Vergr. von I-III 509:1.
I-V von IV v. V 375:1. — VI Freite Damergerafine. VIII Begin der Konjugation. —
VIII — Silbling der Gameten. — XI Zwei einzelne Gameten aus einer Cyste.
Starker vergreibert. — XIII—XIII Kopalation der Gameten. — XIV XVI Kernerbrung in der Kopula zur Bildung der Sporosoiten. — XVII Reife Cyste mit Sworosoiten.

für die Gregarinen charakteristischen Plasmaeinschlüsse nud daher während des Lebens durch größere Durchsichtigkeit ausgezeichnet. färbt sich auch schwächer mit Hämatoxylin und Thionin, stärker dagegen mit Safranin und Eisenhämatoxylin. Auch ist hier das Plasma nicht gleichmäßig wabig strukturiert wie in dem übrigen Körper, vielmehr sind dessen Maschen in charakteristischer Weise in die Länge gezogen, derart, daß sie nach der Spitze des Vorderendes zu konvergieren. An dieser Spitze findet sich eine kleine, scharf begrenzte Öffnung in der Kntiknla, durch welche ein kleines Psendopod hervorgestreckt werden kann. Dieses besteht aus hvalinem. keinerlei feinere Struktur zu erkennen gebendem Protoplasma und kaun anscheinend willkürlich vorgestreckt und zurückgezogen werden. Namentlich bei der Vorwärtsbewegung der frei im Darme lebenden, erwachsenen Gregarinen wird es vielfach weit hervorgestülpt, um wieder langsam zurückgezogen zu werden, sobald es in Berührung mit einem fremden Gegenstand geraten ist. Nie dagegen wird dieses Pseudopod zur Aufnahme fester Nahrung benutzt. Siedlecki hält es deshalb für eine Art von Tastpseudopod. Es dient aber der ins Darminmen gefallenen erwachsenen Gregarine auch als Fixationsorgan, mit Hilfe dessen die Fixierung auf der Epitheloberfläche erfolgt (vgl. nnten Fig. 5). Seine Hervorstülpung erfolgt nicht aktiv. sondern durch Kontraktion des vorderen Körperabschnittes der Gregarine.

Die jungen, in den Epithelzeilen schmarotzenden Gregarinen rufen in diesen charakteristische Veränderungen hervor, die durchaus analog sind den pathologischen Veränderungen der von Coccidien befallenen Zeilen. Wie die von Eimeria sch ubergi oder ählichen Arten befallenen Epithelzeilen, so lassen auch die Wirtszellen von Lan kesteria ascidiae eine starke Hypertrophie erkennen, and ers sich anch der Kern beteiligt und zwar derart, daß die pathologischen Veränderungen des Kernes denen des Plasmas vorauseilen, Auf den in Fig. 4, II dargestellten Stadien sind zwar die infäzierten Zellen bereits etwas vergroßert, ihr Plasma läßt jedoch noch keinmerkliche Veränderung erkennen. Wohl aber erscheinen die stark vergrößerte Akrem durch Plässigkeitsaufnähme gequollen. Von den chromatischen Kernuetz sind nur noch mit Mühe schwach färbbare.

¹) Wenn ich Sirdleren richtig verstehe, handelt es sich hierbei freilich nicht um einen echten Nükleolus (Plasmosom Wilsoox's), sondern um ein ans Chromatin bestehendes Körperchen, also um ein Karvosom im Sinne Wilsoox's.

Verhältnis noch sehr viel stärker vergrößert ist als der ganze Kern, und sich auch durch eine Art von Knospung soll in mehrere Teilsticke teilen können.

Beim weiteren Wachstum der Gregarine macht sich dann auch eine Aufquelhang der ganzen Zelle bemerkbar. Ihr Plassna wird durchsichtiger, färbt sich sehr viel schwächer als dasjenige benachbarter Zellen und neigt außerordenlich zu Schrumpfungen, derart, daß man am konservierten Objekt meist einen Spaltraum zwischen Plassna und Gregarine entstanden findet (Fig. 4. III). Hei weiterer Zunalme der Hypertrophie der Wirtszelle hat die Gregarine bald genügenden Spielraum, um sich derart zu drehen, daß sie nunnehm int ihrer Längerichtung amfahrend parallel zur Basalfäche des Fpithels liegt (Fig. 4. IV), und daß diese Lage auch stets eingenommen wird, beruht zweifelles ebensogt auf einfachen mechanischen Ursachen, wie die abweichende Orientierung der jungen Gregarinen der Längesichtung der Entithelzellen (vg. namentlich Fig. 4. III).

Der Hypertrophie der Wirtszelle folgt aber schließlich, auch wieder ganz wie bei Coccidieninfektionen, die allmähliche Resorution nnd Schrumpfung derselben. Auch hierbei geht der Kern dem Plasma wieder voran (vgl. Fig. 4, IV). Das Endresultat dieser Degenerationsvorgänge ist, daß die herangewachsene Gregarine nur noch von einer änßerst dünnen Plasmaschicht umgeben ist, welche an einer Stelle noch die Reste des ursprünglichen Kernes erkennen läßt. Auf diesem Stadium aber liegt die Gregarine nicht mehr im Niveau des Darmepithels, sondern unterhalb desselben. Während der Degeneration der Wirtszelle ist nämlich auch bereits die Regeneration des Darmepithels erfolgt, indem die der infizierten Zelle benachbarten Epithelzellen sich lebhaft vermehrten und allmählich über die infizierte Zelle hinüberschoben, welche ihrerseits die Basalmembran des Epithels nach außen vorbuckelt (vgl. Fig. 4, V). Wenn die Degeneration der infizierten Zelle das erwähnte Endstadinm erreicht hat, ist auch die Regeneration des Epithels vollendet und die Gregarine liegt, von intaktem Darmepithel vollkommen überdeckt, in einer vom Blute des Wirtes umspülten hernienartigen Vorwölbung der Basalmembran. Von dort aus kann sie nun zwar ausnahmsweise durch Ruptur der Basalmembran in den Blutstrom gelangen. In der Regel aber bahnt sie sich nach Vollendung ihres Wachtums durch das Darmepithel hindurch einen Weg ins Darmlumen. Dort angekommen. kann sie alsbald zu der weiter unten zu besprechenden Koniugation schreiten oder sich zuvor noch einmal am Darmepithel fixieren. Diese erneute Fixierung erfolgt in der Weise, daß das bereits erwähnte Tastoscudopod der Gregarine gegen das Epithel gepreßt wird und so durch eine Art Sangwirkung die Fixierung vermittelt (vgl. Fig. 5). Hierbei entsteht durch den von dem Tastpseudo-

pod ansgeühten Druck an der Berührungsstelle des Darmepithels mit dem Pseudopod eine kleine grnbige Einsenkung der Epitheloberfläche. Diese Fixierung kann sowohl an den Grenzlinien zwischen mehreren Epithelzellen erfolgen, als auch an der freien Oberfläche einer einzelnen Epithelzelle. In letzterem Falle hat sie die Atrophie der angefallenen Zelle zur Folge, welche hierbei abweichend von der bereits erwähnten Zelldegeneration während des intrazellnlären Wachstums der Gregarine direkt eintritt, ohne daß ihr eine Hypertrophie vorausgegangen wäre.

b) Andere monocystide Darmgregarinen,

Obwohl bereits eine ganze Auzahl von monoeystiden Darmgregarinen bekannt geworden ist, sind unsere tatsächlichen Kenntnisse von der überwiegenden Mehrzahl dieser Arten nur sehr Fig. 5. Lankesteria geringe. Konnte doch noch 1892 Legen die ascidiae Freie Darm-Auffassnng vertreten, daß es sich bei diesen gregarine, oberflächlich Darmschmarotzern nicht um wirkliche Mono- fixiert am Darmepithel cystideen handele, and hat doch auch noch 1899 des Wirtes. Nach Step-Labré die überwiegende Mehrzahl derselben unter die "Genres incertains des Acephalina"



LECKI (1901, 2), Vergr.

eingereiht, darunter auch die bereits vorstehend besprochene Lankesteria ascidiae, welche heute zu den am besten bekannten Gregarinen gehört. Von den anderen Arten, welche Labbé in seiner Bearbeitung der Sporozoen berücksichtigt hat, sind aber bisher nur die Selenidien der Anneliden [= Gen. Polyrabdina Mixo, bei LABBÉ] dank der Untersuchungen von Caulleby und Mesnil etwas besser bekannt geworden. Auch bei den in den letzten Jahren unfgefundenen nenen Arten von monocystiden Darmgregarinen ist die Entwicklungsgeschichte meist noch ganz unbekannt. Immerhin ist doch wenigstens der Sitz innerhalb der Darmzellen bereits für eine Reihe von Arten festgestellt, derart, daß es den Anschein gewinnt, intrazellulär erfolgendes Wachstum sei bei den monocystiden Darmgregarinen die Regel. Eine diesbezügliche Angabe fehlt freilich bisher nicht nur für diejenige Monocystidee, die allem Auschein

nach mit Lankesteria ascidiae am nächsten verwandt ist, die von Giard (1873) im Darmkanal von Amaroecium nunctum Giard entdeckte und bereits von Mingazzini (1891, 5) seiner Gattung Lankesteria eingereihte Lankesteria amaroecii (Giard). sondern auch, soweit ich wenigstens die Literatur kenne, für alle anderen, bei Ascidien gefundenen Gregarinen [Cytomorpha diazonae Mino, aus dem Darm von Diazona violacea Sav., zitiert nach Labbé (1899), der die Gattung Cytomorpha Mingazzini (1893) zu Lankesteria zieht: Plenrozyga distapliae Ming, aus dem Darm von Distaplia magnilarva Della Valle, die nach der von Labbé (1899) nicht zitierten, mir jedoch alleiu bekannten vorläufigen Mitteilung Mingazzini's (1891, 5) gleichfalls eine gewisse Ähnlichkeit mit Lankesteria zu besitzen scheint: Plenrozyga bütschlii Ming. (1891), deren Beschreibung, wenigstens in der eben erwähnten vorlänfigen Mitteilung, noch weniger ins Detail geht, deren von Labbé (1899) angenommene Identität mit Gregarina phallusiae Köll, (1848) aber kaum zu beweisen sein dürfte: endlich die kann mehr als dem Namen nach bekannte, von Labbé (1899) aber gleichfalls der Gattung Pleurozyga eingereihte Gregarina clavellinae Köll, (1848).]

Elinen ähnlichen Sitz İmerhalb der Darmepithelzellen wie bei Lan kesteria ascidiae hat dagegen Polland (1833) für eine im Amphioxus schmatutende Gregarine machgewiesen, die bereits von Lassé (1899) zur Gattung Lan kesteria gestellt ist und die ich, da diese Einreihung in der Tat dem derzeitigen Stande unserer Kenntnisse entspricht, Lan kesteria amphioxi nennen will, um die zum Zwecke des Wiedererkennens amsreichend gekennzeichnete Art nicht länger ohne Speziesamen zu lassen.

Intrazelluläre Stadien sind ferner noch heobachtet bei einer Reihe anderer, durchweg wenig bekannter Gregarinen aus Enteropneusten, einer Gephyree und Turbellarien.

SPENGEL (1839) hat im Darm von Ptychodera clavigera (CHLLE) und Balan oglosaus kupfferi Will-Srum moneystide Gregarinen gefunden, die offenbar zwei verschiedenen Arten angehören. Schon allein aus den verschiedenen Kernverhältnissen scheint dies hervorzagehen, und jedenfalls sind die Gründen nicht recht ersichtlich, die Lanüf (1899) bewogen haben, die Gregarinen aus beiden Wirten zu einer "Monocystis spec." zusammenzuziehen. Beide Arten schmarotzen wenigstens zum Teil innerhalb von Darmepithelzellen, und zwar wurden bei einer derselben junge, völlig intrazellulär gelegne Stadien und erwachsene. Frei im Darne lebende Gregarinen

beobachtet, bei der anderen anscheinend nur intrazellulär gelegene Formen, die jedoch nur den größeren Teil ihres Körpers einschließlich des großen kugeligen Kernes im Innern der befällenen Darmepithelzellen bargen, einen kleineren Plasmabschnitt dagegen noch frei ins Darmlamen hinusragen ließen. Die befällene Epithelzelle zeigt übrigens auch in diesem Falle in der Abbildung von Spexoen (1888 Taf. 17 Fig. 34) die für derartige Zeilinfektionen anscheinend allgemein charakteristische Hypertrophie.

Ferner hat Ray Lankester (1882) gelegentlich einer Arbeit über Derpanicium ranarum den Fund einer als Monocystis thalassen ac Lank. bezeichneten Gregarine erwähnt, die im Inneru der Darmepithelzellen von Thalassema spez. schmarotzt — daneben freilich auch noch in den Eizellen ihres Wirtes sich einmitten soll.

Iu den letzten Jahren endlich sind durch Graff (1899 u. 1903) uud seine Schüler (MÜLLER 1902, KRSMANOVIC 1898, BUSSON 1903. SCHMIDT 1902) noch eine Reihe weiterer solcher intrazellulär schmarotzender Darugregarinen bei verschiedenen Landplanarien gefunden worden. Bei Geoplana munda Fletch, Ham., Geoplana korotneffi Graff, Perocephalus sikorai Graff und Bipalium proserpina Humbert wurden diese Gregarinen ausschließlich im Innern von Darmepithelzellen beobachtet. Bei Bipalium ephippium Loman wurde ähnlich der erwähnten Beobachtung Lankester's eine in den Darmepithelien schmarotzende Gregarine außerdem auch noch im Hoden gefunden. Bei Geoplana ladislavii Graff und Geonlans micholitzi Graff endlich wurden neben intrazellulär im Darmepithel schmarotzenden Stadien auch noch größere, frei im Darmlumen lebende Individuen der betreffenden Gregarinen beobachtet. Bei Geoplana nasuta Loman sind die im Darme schmarotzenden Sporozoen (Gregarinen?) "bald vom Darmepithel nmschlossen, bald liegen sie demselben auf". Bei einigen anderen Arten von Landplanarien. Choeradoplana long a GRAFF, Bipalium haberlandti Graff, Bipalinu marginatum LOMAN und Bipalium virile Jos. MCLL, wurden dagegen bisher die Gregarinen nur im Darmlnmen gefunden. Frei im Darmlumen fand Graff (1903) Gregarinen auch bei dem parasitischen Rhabdocol Genostoma tergestinum (Calandra), und auch ein von Graff(1899) im Darmlumen von Artioposthia adelaidensis (Dendy) gefundenes, durch eigentümliche Plasmaeinschlüsse ausgezeichnetes Sporozoon könnte möglicherweise zu den Gregarinen gehören.') Völlig sichergestellt ist freilich die Zugehörigkeit zu den Gregarinen auch für die anderen vorstehend als solche angeführten Sporozoen aus Landplanarien nicht, vielmehr könnte es sich möglicherweise zum Teil auch um Coccidien handeln

Von der ebenso eigenartigen wie zweifelhaften Callyn trochlamys phronimae Frsz., die nur einnal im Magendarm von Phronima sedentaria (Fossx.) gefunden wurdt, bilder Frszzz. (1885) ein jüngeres Individuum von halbkmeliger Gestalt ab, welches mit seiner flachen Basalfläche dem Epithel aufsitzt, sowie ein älteres Individumu, welches mit seiner Basis eine weite Lücke in dem Epithel des Magendarmes ausfällt seide Abbildungen sind augenscheinlich stark schematisiert.

Bei den anderen bisher bekannt gewordenen monocystiden Darmgregariuen sind, wenigstens so weit mir die Literatur bekannt ist, die Lagebeziehungen zum Darmepithel nicht näher berücksichtigt worden. Auch über die Differenzierung der Gregarine während des Wachstums liegen nur noch für eine Art kurze Angaben vor, nämlich für das in Echiurns pallasi Guér, schmarotzende Zygosoma gibbosum (Greeff), bei welchem von Greeff (1880) neben erwachsenen, in Vorbereitung zur Konjugation paarweise vereinigten Gregarinen mit stark vakuolisiertem Protoplasma auch noch jüngere, an Monocystis agilis erinnernde Formen mit der für die Gregarinen im allgemeinen charakteristischen dankelkörnigen und undurchsichtigen Endoplasmastruktur gefunden wurden. Fügen wir dann noch hinzn, daß zahlreiche konische und höckerartige Fortsätze, welche die erwachsene Gregarine charakterisieren, bei den jüngsten Stadien noch fehlten, aber bereits vor Beginn der Vakuolisierung aufzutreten begannen, so ist freilich auch alles wesentliche, was über die Art bekannt ist, erschöpft und es ist mir daher nicht recht verständlich, warum Labbé (1899) die Gattung Zygosoma Labbé (= Conorhynchus Greeff) in das System einreihte, während er alle anderen Monocystideenformen, deren Sporogonie noch nicht beobachtet war, nur anhangsweise als "Genres incertains des Acephalina" aufzählte.

Daß die monocystiden Darmgregarinen im allgemeinen noch so wenig erforscht sind, hat seinen Hauptgrund darin, daß es sich fast ausnahmslos nur um gelegentliche Funde handelt, die dann meist

i) In seiner dankenswerten Zusammenstellung der bisher bei Turbellarien beobachteten Parasiten scheint Grapp (1903) diese von ihm früher selbst gefundene Form übersehen zu haben.

auch nur gelegentlich in andere Themata behandelnden Arbeiten erwähnt werden. Um zu genaueren Untersnehungen anzuregen. lasse ich daher noch eine Zusaumenstellung derjenigen mir bekannt gewordenen Funde von solchen Gregarinen folgen, welche in den vorstehenden Besprechungen noch nicht berücksichtigt sich

SCHULTZE (1851) erwähnt den gelegentlichen Fund zweier kleiner Gregarinen von birnförmiger Gestalt im Darm eines Mesostomum aus der Ostsee.

Die von Schultze (1851), Halezz (1879) und Dooxea (1993) erwähnten Gregarinen aus Süßwassertricladen gehören allem Auschein nach gleichfalls zu den monocystiden Darmparasiten. Miscazzaxi (1893) hat dieselben Pleurozyza planariae getauft, während Lanse (1899) sie zur Gattung Lankesterie Miso, stelly

Im Darm von Polycladen sind Gregarinen erst zweimal beobachtet worden. Kerenstras (1869) fand bei Leptoplana tremellaris "fast in allen Exemplaren viele Arten von Gregarinen
in den Magentaschen". Dieselben werden von Launs (1899) zu
Lankesteria planarine (Mixu.) geoagen, ohne daß ersichtlich
wäre, weshalb dies geschieht. Die Verschiedenheit der Wirte sowah,
wie auch die aus den Abbildungen ersichtliche langgestrekte Körperform des Parasiten der Leptoplana sprechen gegen die Berechtigung
dieser Zusammenfassung. Auch die von Mixozazzus (1893) in Discocelisi tigrina (Buxu.) gefündene Ophiodina discocelidis
Mixo. zeichnet sich durch eine fämliche langgestrekte Körperform aus.

Auch bei Nemertinen kommen ähnliche Darmgregarinen vor. So hat Moxtgomere (1899) solche im Endabschnitt des Darmes von Lineus gesserensis beobachtet.

In Gephyreen ist außer den beiden bereits erwähnten Parasiten von Thal asse ma um Echiurus noch eine dritte Darmgregarine beobachtet worden, die in Bonellia viridis Roa, schmatotzt, von ihrem Enthelecker Fuszwas (1885) Gregarina hone Ilia e Fusz, benannt und von Laund (1890) der Gattung Ophioidina Mixo, eingereiht wurde. Ihr Körper ist noch in sehr viell stätkerem Maße langgestreckt, und da sie auch in ihren Bewegungen un Normtoden erfunert, so schließt sie sich hierdurch an die ähnlich gestälteten Darmgregarinen der Polychken an, welche Caullaus und Mixsun (1899) unter der Bezeichnung Selenidien zusammenfässen, bei denen aber weitigstens zum Teil ein hinfälliges Epimerit beobachette wurde und die deshalb erst im Anschluß an die Polycystideen besprochen werden sollen.

Über das Vorkommen von monocystiden Darmgregarinen bei

110 M. Löhe

Rotatorien liegt nur eine zweifelhafte alte Beobachtung vor (Monocystis leydigi F. Steix 1867 aus dem Magen von Hydatina senta [Müll.]).

Bei Sagitta spez. hat Leuckart (1861) monocystide Daumgregarinen beobachtet. Missazzini (1893) hat dieselben wiedergefunden und Lecndina lenekarti Miss. genannt, während Labbe (1899) sie zu Lankesteria zieht.

Mehrere monocystide Darmeregarinen sind endlich noch bei Crustaceen beobachtet worden. Bei Amphipoden fand sich außer der bereits erwähnten Callyntrochlamys phronimae Fraz, noch die von Lachmann (1859) nnter dem Namen "Gregarina oder Zygocystis puteana" beschriebene Art (Wirt: Niphargns subterraneus [Leach]). Wenn Labbé (1899) dieselbe dann definitiv als "Zvgocvstis unteana Lachm," der von Stein (1848) für eine Colomgregarine von Lumbricus agricola Hoffmstr. geschaffenen Gattung Zygocystis einreiht, so ist hierbei augenscheinlich einzig und allein maßgebend gewesen, daß die Art bisher nnr in paarweise vereinigten Individuen zur Beobachtung gelangte. Ebenso ist auch dafür, daß Labbé (1899) die einzige bisher aus einem Dekapoden bekannt gewordene monocystide Darmgregarine, die Gregarina portuni Frenzel (1885) aus Portunus archatus Leach, gleichfalls dieser Gattung Zvgocvstis eingereiht hat, kein anderes Motiv als das genannte nachweisbar. Bei Labbé (1899) findet sich dann freilich unter den Monocystideen and zwar unter der Bezeichnung Callyntrochlamys spec. noch eine zweite Darmgregarine ans einem Dekapoden (Typton spongicola O. Costa) angeführt. Ob es sich bei dieser ganz zweifelhaften Form aber wirklich um eine Monocystidee handelt und nicht vielmehr um eine Form, die der bei den Crustaceen wie überhanpt bei den Arthropoden sehr viel zahlreicher vertretenen Gruppe der Polycystideen zngezählt werden muß, ist noch keineswegs klar. Nach der kurzen Angabe von Gabriel (1880) die allein über diese Art vorliegt, soll dieselbe zwar in ihrem Jngendzustand "eine Monocystis im Sinne Stein's" darstellen, "in ihrer Reife aber nicht allein ein Septum, sondern oft sogar viele derselben besitzen". - Aus Copepoden sind dann noch wenigstens zwei monocystide Darmgregarinen bekannt geworden. Vejdovsky (1882) fand eine von ihm Monocystis lacryma genannte Art bei Canthocamptus minutus Cas., Rehberg (1882) schildert unter dem Namen Lagenella mobilis eine Darmgregarine von Cyclops macrurus O. Sars, und mehrfach (von Claus 1863, HAECKEL 1864, MINGAZZINI 1893) wurde bei Sapphir in aarten eine Gregarine beobachtet, die von Misoazzini (1883) den Namen Ophioid in a haeckell erhielt, über die ich mir aber nach den mir vorliegenden Angaben um so weniger ein Urteil zu bilden vermag, als Misoazzini (1891, 1) sie in einer vorläufigen Mittellung noch den Polycystideen zuzählen will.

Den monocystiden Darmgregarinen schließen sich endlich auch noch die Schizogregarinen der Insekten an, Ophryocystis bütschlit Ansé Schiz, Ophryocystis francisci Ansé Schiz, Ophryocystis schneideri Léo. und Schizocystis gregarinoides Léo., die sich durch das Vorkommen einer ungeschlechtlichen Vermehrung vor den Eugregarinen auszeichnen und auf die deshalb zweckmäßigerweise erst bei Besprechung der Vermehrung der Gregarinen einzugehen sein wird.

2. Monocystide Cölomgregarinen.

Cölomgregarinen sind in größerer Anzahl namentlich bei Chätopoden gefunden. Auch bei Gephyreen kommt eine Art vor: Urospora sipunculi (Köll.). Parasit von Sipunculus nudus L. Die Gregarinen, welche Walter (1858) in der Leibeshöhle von Oxynris ornata Drs. gefunden haben will, sind ebenso wie die von Hexneguy bei Echinorhynchus proteus Westr, gefundenen Gregarinen (vgl. Balbiani 1884) noch ganz zweifelhaft. Rehberg (1880) will die von ihm bei Cyclops macrurus O, Sars gefundene Lagenella mobilis, welche Labbé zur Gattung Monocystis zieht, außer im Darm auch noch in der Leibeshöhle gefunden haben, was aber doch wohl der Bestätigung bedarf. Denn wenn anch sonst wohl gelegentlich Darmgregarinen ausnahmsweise auch im Cölom gefunden worden sind, so ließ sich doch fast stets der Nachweis erbringen, daß es sich nur um verirrte Exemplare handelte (vgl. z. B. Bütschli 1882). Mehrere Arten sind dagegen noch bei Insekten und Echinodermen gefunden worden.

a) Cölomgregarinen der hemimetabolen Insekten.

Lackenlos bekannt ist der Entwicklungsgang bisher erst von einer einigen Gömergeraine, nämlich der in Gryllas don esttens L. schmarotzenden Diplocystis maior Créxor, welche außer von Cefxor selbst (1894, 1895, 1897, 1991) neuerdings auch von Löbras und Denosq (1990 a. 1902, 3) untersucht worden ist. Der im Darmlumen ausgeschläpfte Sporozoit dringt hiernach in das Darmepithel ein, durchwandert dasselbe aber sehr rasch, nur erst in der Bindegewebshülle zur Ruhe zu gelaugen. Die Veränderungen, die er während dieser Zeit erleidet, sind bereits früher besprachen worden (S. 93). In der Bindegewebshülle des Darmes machen dann die jungen Gregarinen die Anfangsstadien ihrer Wachstumsperiode durch. Die Art ihrer Lagerung während dieser Zeit zeigen die Fig. 6 u. 7. Auf einem noch relativ sehr jugendlichen Stadium brechen die Grearinen dann in die Leibeshöhle durch (vg. Fig. 6c.), uin dieser flottierend ihr Wachstum zu vollenden und zur Fortpflanzung zu schreiten. Der Durchbruch, weleher dadurch zustande kommt, daß die heranwachsenden Gregarinen die Faser der Bindegewebshülle des Darmes mechanisch anseinander drängen und infolgedessen in die murgebeude Leibeshöhle fallen, beginnt am 15. Tage nach der

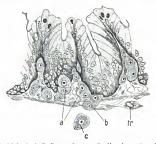


Fig. 6. Schnitt durch die Darnwandung von Gryllus domesticus L. mit Diplocystis major (Crkor. Nach Crkor. (1801). Vergr. 380:1.—a) In Vorbereitung zur Konjugation paarweise vereinigte Exemplare.—b) Ein ebensolches Paar, im Begriff in die Leibeshöhle dürrchzubrechen.—e) Eine einzelne Gregarine frei in der Leibeshöhle. ar k Angeschnittene Trachee.

Infektion, wenn die Gregarinen einen Durchmesser von 30 μ erreicht haben. In der Leibeshöhle wachsen sie dann im Laufe von 2 Monaten auf 300 μ heran. Die ovale, mitunter sogar anscheinend amöboide Form der inngen Gregarinen ist lediglich durch die Druckverhält-

nisse in der Darmwandung bedingt. Herauspräpariert und frei untersucht haben solche Gregarinen ebenso wie die in der Leibeshöhle lebenden stets kugelige Gestalt. Fig. 6 zeigt auch bei a,

daß bereits sehr jugendliche Gregarinen sich als Einleitung zur Konjugation paarweise aneinanderlagern.

Anfänglich hatte Cuénor geglaubt, daß diese Diplocystis den Beginn ihrer Wachstumsperiode innerhalb des Darmenithels durchmache, ähnlich wie dies Aimé Schneider u. a. für die Polycystideen angegeben haben. Diese Annahme ist iedoch durch die weitere Forschung nicht be-Wohl können stätiet worden die Gregarinen im Darmepithel stecken bleiben und dert dann auch beranwachsen. Das ist aber keine normale, sondern eine pathologische Erscheinung, und derartige Gregarinen sind dem Untergange durch Degeneration verfallen. Auch in der Binderewehs-



Fig. 7. Diplocystis major Cetaoro Gryllus and in der Darmwandung von Gryllus domestieus L. Nach Leora und Draoso (1992. 3). Vergr. 800: 1. — a) Das Epithel (1992. 3). Vergr. 800: 1. — a) Das Epithel (1992. 3). Vergr. 800: 1. — b) Jungged Gregarine in subepithelisien Bindege-en webe. — e) Heranwachsende Gregarinean mit Fetturgheien im Endoplasma. Rechts oben von diesen noch drei andere, füngere Gregarinean.

hälle des Darmes können die Gregarinen stecken bleiben. Lözza nnd Drussq (1902, 3) haben dort 45 Tage nach der Infektion noch Gregarinen von 130 μ Durchmesser eingeschlossen gefunden. Aber anch diesen dürfte die Vollendung ührer Entwicklung verschlossen bleiben.

Diplocystis minor Crkvor, gleichfalls aus Gryllns domestiens, und Diplocystis schneideri Kustra, aus Periplaneta americana (L.) dürften sich in ihrer Entwicklung an Diplocystis maior auschießen, da sie dieser überhaupt sehr abnileh sind. Auch bei Syncystis mirabilis Anné Synx, aus Nepa einer eat. dürfte die Entwicklung im Prinzip ähnlich verlaufen, da bereits Anné Schwenza (1885, 2) sehr junge Gregarinen in der Leibeshöhle gefunden hat und deshalb annahm, daß die Sporzoziten die Fahigkeit haben müßten, die Mucosa zu durchdringen. Die von Wirtaczu (1883) in der Leibeshöhle von Aphis arund ihr gefunden Neozygittes ap hid is durfte überhaupt keine Gregarine

Archly fur Protistenkunde. Bd. IV.

sein. Sonst sind, soweit ich sehe, Colomgregarinen nur noch bei holometabolen Insekten gefunden worden, und auf diese, die durchweg sehr wenig bekannt sind, komme ich weiter unten in anderem Zusammenhauge zurück. Die Mehrzahl von ühnen seheint sich von den hier besprochenen echten Colomgregarinen der heminetabolen Insekten vor allem dadurch zu unterscheiden, daß sie nicht in die freie Leibesböhle geraten. sondern in der Bindegewebsbille des Darmes ihre Entwicklung vollenden und dort auch zur Fortpflanzung schreiten. Nur Monocystis leger i aus Carabus auratus macht anscheinend den größten Teil ihrer Entwicklung frei in der Leibesbühle durch.

b) Cölomgregarinen der Anneliden.

Wie bereits erwähnt, ist die Zahl der bei Anneliden schmarotzenden Cölomgregarinen besonders groß. Eine Art ist von einer Gephyree (Sipunculus) bekannt, eine ganze Reihe von Arten sind bei verschiedenen Polychäten gefunden, besonders häufig aber sind diese Gregarinen bei den Oligochäten, wo sie außer dem Cölom auch die Samentaschen bewohnen. Von den meisten dieser Gregarinenarten kennt man freilich nur die ansgebildeten Gregarinen und die reifen Cysten derselben. Die Wachstumsperiode ist nur bei den Monocystisarten der Regenwürmer verfolgt worden und selbst von diesen, die doch wohl die am hänfigsten untersuchten Gregarinen sein dürften, noch nicht lückenlos bekannt. Bereits A. Schmidt (1854) hat konstatiert, daß die jungen Gregarinen im Innern der Spermatoblasten der Regenwürmer schmarotzen, dort, rings umgehen von den in Bildung begriffenen Spermatozoen, beranwachsen und erst verhältnismäßig spät die Hülle abstreifen, welche von den mittlerweile zu kurzen haarartigen Fädchen herangewachsenen Spermatozoen gebildet wird. Spätere Untersucher haben diese Augaben bestätigt. ohne prinzipiell Neues hinzuzufligen. Auch die neueste Arbeit von Drzewecki (1903) hat die Lücke, die am Anfang der Entwicklung noch klafft, nicht ansgefüllt. Derselbe nennt zwar das jüngste von ihm beobachtete Stadium ohne weiteres "Sporozoitstadium". Da er aber seine Schilderung mit dem Satze beginnt; "Die Sporozoiten, mit deutlichem Nukleolus versehen, dringen in ein Blastophor ein, runden sich hier ab, strecken sich wieder etwas aus und wachsen der Länge der Körperachse nach allmählich zu den großen Monocystis aus, die mit verkümmerten Spermatozoen bekleidet sind" so läßt sich mit Bestimmtheit sagen, daß Drzeweckt bei diesen Beobachtungen keine Sporozoiten mehr vor sich gehabt hat, denn die Sporozoiten von Monocystis lassen in ihrem Kern noch keinen _dentlichen Nukleolus" erkennen. Ein solcher bildet sich vielmehr offenbar erst am Beginn der Wachtumsperiode aus, wie dies in auch bei anderen Gregarinen der Fall ist (vgl. meine obige Besprechung der Sporozoiten) und wie dies ia auch Schaudenn (1900, 1902) für Coccidien und Mulariaparasiten nachgewiesen hat. Um das jüngste von Drzewecki beobachtete Stadium zu erreichen, hat also der Sporozoit bereits Umwandlungen erfahren, die noch niemand verfolgt hat, und ebenso ist auch der Weg, den der im Darmlumen ansgeschlüpfte Sporozoit einschlägt, um in die Samentaschen zu gelangen. noch völlig unbekannt. Mit Rücksicht auf die Tatsache, daß die in den Samentaschen schmarotzenden Gregarinen im Innern der Spermatoblasten berauwachsen, ist es auch noch nicht recht verständlich, daß der herrschenden Annahme zufolge bei Regenwürmern ebensowohl wie bei anderen Oligochäten dieselben Gregarinen, welche sich in den Samentaschen finden, auch in den Cölomsäcken vorkommen.

Wesentlich nen sind in der Arbeit von Drzzwekk (1903) die Angaben über die Veräuderungen am Kennapparat während der Wachstumsperiode der Regenwurm-Monocystideen, die sich kurz dahin zusammenfassen lassen, daß der Kern der jugendlichen Gregarinen eine Völlige Auflösung erfährt und daß bieranf ein neuer Kern gebildet wird. Während eines bestimmten Entwicklungsstadiums besitzt hieranch die Gregarine keinem morphologisch nachweisbaren Kern, da der alte Kern bereits aufgelöst, der neue noch nicht gebildet ist. Diese Angabe dürfte doch wohl uoch der Nachprüfung und Bestätigung bedürftig sein. Bezäglich der Details kann bier jedoch auf die Arbeit von Drzzwekk selbst verwiesen werden, zumal dieselbe ia auch in dieser Zeitschrift erschienen ist.

Monocystis porrecta bietet insofern abweichende Verhältnisse dar, als eis sich mit ihrem Vorderende an der Wand der Samentasche des inflzierten Regenwarms festheftet. Wann und wie diese Festheftung erfolgt, ist freilleh wiesler nicht näher bekannt, doch scheint dieselbe nach den leider nur gelegentlich gemachten Angaben von Dazwarks (GR2) von ziemlich langer Dauer zu sein und nicht nur, wie die nachträgliche Füsierung von Lankesteria a scidiae an der Darmwandung ihres Wirtes, vorübergehender Natur zu sein. Da sie ferner nach Bürschu (1881) durch Eindrügen des Vorderendes in eine (hypertrophierende?) Wimperzelle des Wirtes erfolgt, so scheint sie eine gewisse Analogie mit der Füsierung der polycystiden Gregarinen in den Darmepithelzellen ihrer Wirte aufzuweisen 116 M. Lüne

Bezüglich der Cülomgregarinen der Polychäten beschränke ich mich hier darauf, zu erwähnen, daß Pourza (1897, 1) im Durnepillert von Clym en ella torqu at al, in der Nähe von dessen Basalmembran und anscheinend intrazellalär, amböbide Zellen gefunden hat, welche mascheinend fremde Organismen darstellten, so daß Pourza an die Möglichkeit denkt, es könnten Jugendformen der im Cölom schmarotzenden Monocystis elymenellae Pour, sein.

c) Cölomgregarinen der Echinodermen.

Von den Cölomgregarinen der Echinodermen ist die in verschiedenen Seeigeln schmarotzende Lithocystis schneideri Giard dank der Untersuchungen von Léger (1897) am besten bekannt. Hiernach scheint die Einwanderung der jungen Gregarinen in das Cölom sehr rasch vor sich zu gehen. Direkt beobachtet ist die Durchwanderung des Darmes zwar nicht. Aber die jüngsten Gregarinen, die Léger in der Leibeshöhle der infizierten Seeigel fand. unterschieden sich nur durch ihre ein wenig beträchtlichere Größe von den Sporozoiten. (Auf die Details der Kernstruktur hat Leger freilich damals noch nicht geachtet.) Besonders charakteristisch für diese Art ist aber die Tatsache, daß sie in ihrem Endoplasma Kristalle von oxalsanrem Kalk abscheidet, allerdings erst gegen Ende ihrer Wachstumsperiode, wenn ihre Beweglichkeit nachläßt und sie sich zur Konjugation anzuschicken beginnt. Das erste Anzeichen für die bevorstehende Bildung dieser Kristalle ist das Auftreten zahlreicher Vakuolen, die in gleichmäßiger Verteilung im ganzen Bereich des Endoplasmas auftreten und bis zu 30-40 u Durchmesser erreichen. In der diese Vakuolen erfüllenden Flüssigkeit gelangt alsdann je ein klinorhombischer Kristall zur Abscheidung.

Die Gregarinen der Holothurien, Urospora synaptae Crkx, und Cystobia holothurien (Sunk), webele Löcese (1897) gleichfalls zur Gattung Urospora zieht und von der Mixcuns (1893) noch eine zweite Art nuter dem Namen Cystobia irregularis nuterscheidet, stehen augenscheinlich der Lithocystis sehr nahe (von Löces [1897] zur Familie Urosporidae zusammengefäß). Sie unterscheiden sieh von der Gregarine der Seeigela her nicht nur durch das Fehlen der Kristallbildung, das mit der verschiedenen chemischen Zusammenestang der Leitesbihöhlenflüssigkeit bei Seeigeln und Holothurien zusammenhängen dürfte. Vielnehr erfolgt bei den Gregarinen der Holothurien kein sornsches Durchwandern der Darmwandung wie bei Lithocystis. Urospora synaptae maacht den Begreinn ihrer Wachstumsseriode noch in der Darmwandung

durch, scheint sich in dieser Hinsicht also am Diplocystis major amzschließen. Cystobia holothuriae dagegen bietei imofern eine Besonderheit dur, als sie den größten Teil ihrer Wachstumsperiode in der Wandung der Blutgefäße durchmacht. Wie sie dorthin gelangt, ist noch unbekannt. Cystobia ir reg ul aris Mixen, wurde von Mixcuix (1893) sogar nur frei im Lumen der Blutgefäße gefunden, deren Wandung sie schließlich bruchsackaritg vorzutreiben scheint. Bei den nur einmal gefundenen erwachsenen Gregarinen wurde dies zwar noch nicht direkt beobachtet, aber die Cysten der Gregarine fanden sich stets in gestielten Bläschen, die den Blutgefäßen anhingen.

d) Gregarinen im Parenchym von Turbellarien und Nemertinen

Anschließend an diese Besprechung der Cölomgregarinen ist schließlich noch kurz darauf hinzuweisen, daß wiederholt anch Gregarinen im Parenchym von Turbellarien und Nemertinen beobachtet worden sind. Keine dieser Arten ist freilich genauer bekannt. Es handelt sich fast ausschließlich um gelegentliche Funde bei Convoluta spec., Mesostomum rostratum Mölle, Proxenetes cochlear Graff, Geordana steenstrupi Krsm., Geordana olivacea Fr. Müll., Platydesmus laterolineatus (Graff), Polycladns gavi Blanch, und Cestoplana rubrocineta (Gr.) (vgl. Graff [1903]), sowie bei Enpolia delineata (Chiaje), Valencinia spec. Aimé Schn., Lineus gesserensis (Müll.), Amphiporus cruciatus Bürg, und Ommatoplea spec. Ob es übrigens wirklich berechtigt ist, mit Labré (1899) die bei verschiedenen Nemertinen gefundenen Gregarinen sämtlich zu der einen Art Urospora nemertis (Köll.) zusammenzufassen, kann fraglich erscheinen. Wenn aber Labbé zu dieser Art (auf Grmid welcher Quelle, ist mir nicht bekannt) anserdem auch noch die Gregarine aus Convoluta spec, zieht, so kann ich dies nicht für berechtigt halten, muß mich vielmehr den bereits von Graff (1903) geäußerten Zweifeln durchaus anschließen, und ebenso scheint es mir der Bestätigung bedürftig, ob Urospora nemertis wirklich auch noch in dem Polychäten Audouinia filigera (Chiaje) vorkommt, wo Mingazzini (1891, 2) sie gefunden haben will. Daß die Gregarinen im Parenchym gefunden werden, finde ich nur bei BÜRGER (1893) für Amphiporns cruciatus ansdrücklich betont. Bei den Funden in anderen Nemertinenarten kann es sich dagegen zum Teil wohl auch um Darmgregarinen handeln, ähnlich den von MONTGOMERY 118 M. LCHE

(1889) bei Lineus gesserensis gefundenen. Die "body cavity-, in welcher Mostroomer (1899) bei Carinella annulata Gregarinen gefunden haben will, scheint eine enge, von Mesenchymzellen ausgekleidete Schizocoelhölte za sein, wie sie auch bei einigen anderen Gregarinen, z. B. Cerebratulus, zur Ausbildung gelangt.

B. Die Wachstumsperiode der polycystiden Gregarinen.

Die ersten zuverlässigen Angaben liber jugendliche Wachstumsphasen einer polycystiden Gregarine hat Bürstun (1881) gemacht. Wohl hatte bereits 11 Jahre früher En, vax Bexroex (1870) den Entwicklungsgaug der Portospora gigante au unzudecken versucht und hierbei speziell ein amboides Jugendstadium geschildert. Indessen hat bereits Lében (1892) nedigewiesen, daß diese von vax Bexroex beobachteten amboiden Organismen überhaupt nicht in den Entwicklungskreis der genannten Gregarine gehören. In der Tat sind auch bei keiner einzigen anderen polycystiden Gregarine derartige ambioide Wachstunsphasen beobachtet worden und es ist mir daher auch nicht recht verständlich, weshald Rax Laxksstera (1902) noch neuerdings das aus den Sporozoiten hervorgehende Jugendstadium der Gregarinen als, Ameebula bezeichnet.

Die Beziehungen der Gregarine zum Epithel des Wirtsdarmes hatte van Beneden nicht speziell berücksichtigt. Gerade über diese Frage hat dagegen Bütschlit (1881) eine sehr wichtige Beobachtung gemacht, als er bei Inangriffnahme der Bearbeitung der Sporozoen für Broxx's Klassen und Ordnungen das Bedürfnis empfand, sich durch eigene Beobachtungen über die Gregarinen zu orientieren. Bütschle fand nämlich bei dieser Gelegenheit die jüngsten überhaupt beobachteten Stadien der Gregarina blattarum, welche nur 6-8 u lang waren und noch keinerlei Sonderung in Proto- und Deutomerit erkennen ließen, nicht frei im Darmlumen, sondern in das Protoplasma einzelner Darmepithelzellen eingesenkt und zwar derart, daß etwa die Hälfte oder etwas über die Hälfte des Parasiten in das Innere der befallenen Epithelzelle eingebettet war, während das andere etwas verschmälerte Körperende des Parasiten aus der Zelle herausschaute. Der Kern der Gregarine war stets diesem extrazellulär gelegenen Körperabschnitt eingelagert, weiteren Verlaufe des Wachstums der jungen Gregarine trat dann eine Grenzlinie auf, welche den intrazellulär gelegenen "Konfteil"

noch schärfer von dem den Kern enthaltenden extrazellulär gelegenen "kumpfteil" schied. Ob aber diese Abgrenzung der Grenze zwischen Deutomerit und Protomerit oder derjenigen zwischen Protomerit und Epimerit des ausgebildeten Cepbalonten entsyrach, das Konnte Bürserun noch nicht feststellen. Jedenfalls fand er die Gregarinen, welche bereits alle drei Körperteile ausgebildet zeigten, d. h. die Cephalonten, nur noch mit dem Epimerit in den Darmepithelzellen befestiet.

Sehr bald nach der Mitteilung Bürschleis erschien nun aber eine Arbeit von Almé Schneider (1882, 2), in welcher dieser kurz erwähnt, daß er bei einer anderen polycystiden Gregarine, dem Stylorhyuchus longicollis aus Blaps, völlig intrazellnlär gelegene Jugendstadien gefunden zu haben glaubte. Schneider hatte nämlich versucht, durch Verfütterung reifer Gregarinencysten künstliche Infektionen zu erzielen und alsdann bei den meisten Versuchstieren in fast allen Epithelzellen eines bestimmten Teiles des Darmtraktus 1-2 Einschlußkörper in der Nähe des Kernes gefunden, welche freilich zweierlei Art waren. Zum Teil ließ sich nämlich in ibnen ein färbbarer Kern nachweisen, während in anderen ein solcher Kern nicht nachweisbar war. Die letzteren, kernlosen Einschlüsse will Schneider dem Zeugungskreise eines bei Blads außerordentlich bäufigen Mikrokokkus zuweisen. Die kernhaltigen Einschlüsse ist er dagegen geneigt als junge, völlig intrazellulär gelegene Gregarinen aufznfassen. Ist diese Auffassung vorerst auch noch in etwas hypothetischer Form ausgesprochen - Schneider meint, daß die fraglicben Zelleinschlüsse "peuvent être attribués au développement de la grégarine" und spricht von einem _corps que je regarde comme dérivant de la pénétration à l'intérieur de la cellule d'un sporozoit" - so hat sich dieselbe doch bei weiterem Studium mehr befestigt und in seiner späteren Arbeit über die Entwicklung des Stylorhynchus longicollis unterscheidet Schneider (1884, 1) auch bereits mehrere verschiedene intrazelluläre Stadien. Zunächst soll der noch einheitlicbe Plasmakörper der Gregarine einen kompakten Kern enthalten. Daranf soll der Kern bläscbenförmig werden, mit relativ großem, von Flüssigkeit umspülten "Nukleolus". Weiterhin soll dann die Teilung des bisher einheitlichen Körpers in zwei Abschnitte. Protomerit und Deutomerit, erfolgen und hierauf erst soll beim weiteren Wachstum die Gregarine allmählich aus der Epithelzelle herauswachsen, um schließlich nur noch mit ihrem Epimerit in der Wirtszelle haften zu bleiben. Etwas später hat Schneider (1885, 2) auch noch bei einigen anderen Gregarinen (Pileocephalus chinensis, 120 M. LÜBE

Gamocystis francisci) das Vorhandensein eines intrazellulären Jugendstadiums ("phase coccidienne") und das allmähliche Herauswachsen der Gregarine ans der Wirtszelle geschildert und dann auf Grund dieser Befunde eine derartige Entwicklung überhanpt als typisch für die Gregarinen bezeichnet (Schneider 1886, 3). In der Tat hat denn auch Schneider's Schüler Léger (1892), der gleich seinem Lehrer die Gregarinen zu seinem bevorzugten Arbeitsgebiete wählte. für eine ganze Reihe weiterer Arten (Schneideria coronata Gregarina longa, Gregarina longirostris, Phialis ornata Acanthospora pileata) die von Schneider entdeckte Entwicklungsweise gleichfalls angegeben und durch Abbildungen belegt. Da nach Léger die Scheidung von Proto- und Deutomerit erst auftritt, nachdem die Gregarine bereits zum Teil aus ihrer Wirtszelle herausgewachsen ist, und das diese Scheidung bedingende Septum auch gerade an der Grenze von intra- und extrazellulärem Körperteil auftritt, so war die Schneider'sche Auffassung von der Entwicklung der Gregarinen auch mit den oben angeführten Beobachtungen BÜTSCHLI'S in Einklang gebracht, sobald man annahm, daß BÜTSCHLI die jüngsten, intrazellulären Stadien nicht gesehen habe. Infolgedessen sowie infolge der grundlegenden Bedeutung, welche die Arbeiten von Aimé Schneidea sowie die angeführte monographische Gregarinenarbeit von Léger für die gesamte Kenntnis der Gregarinen hatten, kam deun auch die Schneidersche Auffassung von der Entwicklung der Gregarinen zu allgemeiner Anerkennung und ist in alle Lehrbücher übergegangen. Allerdings hatte bereits Léger (1892) betont, daß sie unr für die Polycystideen, nicht dagegen für die Monocystideen Geltung habe (vgl. oben p. 98). Nenerdings hat aber Léger selbst in seinen gemeinsam mit Duroso publizierten Arbeiten den Nachweis erbracht, daß diese bisherige Auffassung auf einem Irrtum beruht. Was für intrazelluläre Jugendstadien von Gregarinen gehalten worden war, sind physiologische Sekretions- und Degenerationserscheinungen in den Darmepithelzellen der Myriapoden und Insekten, der Wirte der betreffenden Gregarinen. Bei allen daraufhin untersuchten Antennaten fauden nämlich Léger und Dyboso in relativ großer Häufigkeit im Plasma der Darmepithelzellen regelmäßig gestaltete, rundliche bis ovale Einschlüsse im Plasma, welche sich von dem sie umgebenden Plasma scharf abhoben und nm so leichter intrazelluläre, einzellige Parasiten vortäuschen konnten, als sie vielfach in ihrem Inneren Chromatinmassen enthielten. Dadurch, daß dieses Chromatin hänfig noch von einem klaren Hofe umgeben ist, wird die Ähnlichkeit mit dem Kern einer Gregarine noch vermehrt (vgl. Fig. 9c)

und eine polycystide Gregarine kann dadurch vorgetänscht werden, ads ein chromatinhaltiger und ein chromatinfreier derartiger Plasma-einschluß dicht nebeneinander liegen und hierbei wenigstens der eine derselben durch den von dem anderen ansgeübten Druck abgegen der gark konkav einertieben wird (zyr. Fig. 8.b. 9.b. Wird

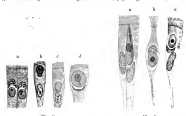


Fig. 8. Darmepithelzellen von Authrenus verbasei, den Wirt der Pyxinia möbuszi, mit im Plasma eingeschlossenen Schleimballen. Nach Legen und Drugsg (1992, 3). Vergr. 1000; 1.

Fig. 9. Darmepithelzeilen von Blaps mortisaga, dem Wirt von Stylorhynchus long/icollis, in schleimiger Degeneration. In Fig. a ist eine ganze Epithelzelle schleimig degenerirt. In Fig. b u. c enthalten einzelne Darmepithelzellen Schleimballen, die Gregarinen vortäuschen könnten.

Nach Laora and Dubosq (1902, 3). Vergr. 1000:1.

doch sogar der Kern der betreffenden Darmepithelzelle, in dessen nächster Nachbarschaft die fraglichen Plasmaeinschlüsse anttreten, durch den von denselben ansgedhten Druck nicht selten konkav eingetrieben (vgl. Fig. 8a, c. d.; 9a, c.). Daß gleichwohl diese Plasmaeinschlüsse, welche völig hyalin oder auflerst fein gramliert erscheinen, nicht in den Entwicklungskreis der Gregarinen gebören und überhapit keine parasätisischen Organismen daustellen, sondern durch eine für das Epithel des Antennatendarmes charakteristische degenerative Veränderung des Plasmas der Epithelzellen entstanden sind, konnten Leiken und Druose unt Scherheit nachweisen, indem sie sowohl die Entwicklung der nur mit ihrem Vorderende in die Darmepithelzellen eindringenden Gregarinen wie die Ausbildung der Plasmaeinschlüsse

verfolgten. Wie aber die Schenerische Auffassung von dem intrazellulären Sitz der jungen Gregarinen ein leicht erklärlicher Irrtum war, so ist auch das allmähliche Wachstum dieser angeblichen intrazellulären Jugendformen über die Wirtszelle hinaus und in das Darmlumen hinein durch die allmähliche Ausstöung der besprochenen Plasmaeinschlüsse aus dem Darmepithel vorgetäuscht worden. Wenn noch kürzlich Laverans und Messu. (1900) die Entwicklung vor Pyxinia frenzeli als mach dem Schuszberschen Schema verlaufend schilderten, so sind sie demselben Irrtum zum Opfer gefällen wie früher Auß Schuszbers.

Hierdurch ist es im höchsten Maße zweischlaft geworden, ob eine derartige Entwicklung, wie sie Alms Schwieder und im Amschluß am ihn alle bisherigeu Lehrbücher als typisch für die Gregarinen angesehen haben, überhaupt vorkommt. Allerdings haben Cattlewy und Messur (1901) eine solche Entwicklung außer für Pyxinia frenzeli auch noch für eine im Darm eines marinen Anneilden schmarotzende Gregarine, eine noch unbenannte Selenichi umart aus Cirratulus cirratus, angegeben. Ich werde hierauf, zumal die Art auch soust bemerkenswert ist, weiter unten zunschkömmen, nachdem ich zuvor die besser bekannten Gregarinen der Arthropoden besprochen habe. Die allmähliche Differenzierung des Körpers der wachsenden Gregarine in die beiden als Proto- und Deutomerit bezeichneten Abschnitte ist am besten bei Pteroce pladus verfolgt und wird daher anch bei diesem besproche werden.

Polycystide Darmgregarinen der Arthropoden ohne intrazelluläre Stadien.

Während bei den monecystiden Darmgregarinen, wie wir oben gesehen haben, intrazelluläre Entwicklung die Regel zu seins scheint, haben Lüczu und Dienosy bei den polycystiden Darmgregarinen der Arthropoden ein Eindringen in das lanere von Darmepithelzellen unr bei Arten der Gattung Stenophora nachweisen können. Alle anderen von ihnen genauer untersuchten Arten stimmen sämtlich darin überein, daß uur das Vorderende des Sporozoiten sich in eine Darmepithelzelle einbohrt und auch während der ganzen weiteren Entwicklung stets ein Teil der Gregarine anßerhalb der Wirtszelle iblebt. Stets auch differenziert sich das in die Wirtszelle eingedrungene Vorderende zu dem Epimerit des ausgebildeten Cephalonten. Die Entwicklung von Pyxinia kann hierfür als Typus gelten und wirts

daher nachstehend an erster Stelle besprochen. Komplikationen der Entwicklung ergeben sich dadurch, daß neben dem Epimerit noch sekundäre Haftorgane gebildet werden (Pterocephalus) oder daß der Kern der Gregarine gewisse gesetznäßige Wanderungen vollführt, die ihn zeitweise in das in die Wirtszelle eingedrangene Vorderende der Gregarine führen (Stylorhy nethus).

a) Pyxinia.

Bei Pyxinia möbuszi Lásza und Dunosy zeigt sich in besonders klarer Weise, daß aus dem Vorderende des Sporozoiten, welches in eine Epittlelzeile eingedrungen ist, das Epimerit des ausgebildeten Cephalonten hervorgeht, daß dagegen der bei weitem größte Teil der Gregarine während der ganzen Dauer der Entwicklung frei in das Darmlumen hineinragt (vgl. Fig. 10).

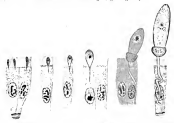


Fig. 10. Wachstum von Pyxinia möbnszi. Nach Leera u. Denosę (1902, 3). Vergr. 1000; 1.

Selten dringt mehr wie ein Viertel des Sporzoziten, sehr hänig dagegen nur das als "Rostrum" ausgebildete änferste Vorderende in das Plasma der Wirtzselle ein. Der aus der Zelle heransragende Körper der jungen Gregarine wächst rascher wie das in die Zelle eingedrungen Vorderende, beidingt infolgedessen zmächst eine birnförmige Gestalt der ganzen Gregarine mel läßt schließlich Protomerit und Deutomerit am sich herrorgehen. Das in die Epithelzele in gedrungene Vorderende wächst vor allem in die Länge und ent124 М. Цёнк

wickelt sich zu einem langen, nach seinem der Basalfläche des Epithels zugewandten Ende allmählich sich verjüngenden Rüssel. dem Enimeriten. Die Länge dieses Rüssels ist bei älteren Gregarinen größer wie die Höhe des Epithels, so daß der Rüssel entweder sich im Inneren der Epithelzelle mehr oder weniger stark schlängelt (vgl. Fig. 10, rechts) oder bei gestrecktem Verlauf dicht oberhalb der Basalfläche des Epithels umbiegt, um parallel zu derselben weiterzulaufen und hierbei auch noch in benachbarte Zellen einzudringen. Bei älteren Gregarinen liegt aber stets außer dem Protomerit und dem Deutomerit auch noch der Basalabschnitt des Rüssels in einer Länge, welche ungefähr dem Stäbchensaum der Epithelzelle entspricht, außerhalb des Plasmas der Wirtszelle (vgl. Fig. 9, rechts) und dieser Basalabschnitt zeigt auch eine Struktur, welche von derienigen des übrigen Rüssels etwas abweicht. Er besitzt nämlich eine etwas stärkere, wie Leger und Dunoso annehmen, chitinöse Kutikula, die ihrerseits parallele Längsfalten zeigt.

Bemerkenswert ist nun aber, daß die Fixierung in einer Epithelzelle des Wirtsdarmes keine conditio sine qua non für die Weiterentwicklung der Sporozoiten von Pyxinia bildet. Diese scheint

Fixierung (vgl. Fig. 11). Diese Art von Regeneration, welche viel-



Fig. 11. Pyxinia möbuszi, frei im Darm lebende junge Gregarinen, von deuen die eine soehen ihr Epimerit abgestoßen hat Aus Legen und Denoso (1902, 3),

vielmehr bis zum Auftreten der Scheidung von Protomerit und Dentomerit auch frei im Darme erfolgen zu können. Alsdann bildet sich freilich nicht das lange Epimerit aus, welches die festsitzenden Formen besitzen. Anstatt seiner findet sich vielmehr nur ein kurzer, von dem Protomerit scharf abgesetzter, konischer und sehr lebhaft beweglicher Fortsatz, welcher dem Rostrum der Sporozoiten eutspricht (vgl. Fig. 11),

Auch dadurch weicht Pyxinia möbuszi von dem Schema der Entwicklung der polycystiden Gregarinen ab, daß sie ihr Epimerit bereits auf relativ inngen Entwicklungsstadien abstoßen kann, ohne dadurch die Fähigkeit, sich am Epithel zu fixieren, einzubüßen. Es bildet sich nämlich an Stelle des abgestoßenen Epimeriten und zwar gleich unmittelbar bei dem Abstoßen desselben ein ebensolcher kurzer beweglicher Fortsatz aus. Wie er bei den eben erwähnten frei im Darmlumen des Wirtes lebenden Formen vorhanden ist, und dieser Fortsatz ermöglicht augenscheinlich der Gregarine die erneute

leicht eine Anpassung an die Häutungen des Wirtes darstellt, findet sich jedoch nur bei noch jugendlichen Gregarinen. Mit vorschreitendem Alter scheint dagegen das Regenerationsvermögen zu schwinden. Denn ältere Gregarinen besitzen nach dem Verluste ihres Epimerist nar noch einen knrzen unbeweglichen Fortsatz an ihrem Vorderende und vermögen sich nicht mehr am Epithel zu fizieren, sind demnach, entsprechend der Schusziden keichenungsweise aus dem Stadium des Gephalonten in dasjeinge des Spronten übergetreten.

Die Entwicklung von Pyxinia frenzell Livenan und Messutentspielt vollkommen derjenigen von Pyxinia möbaszi. Auch die Entwicklung von Arten der Gattung Gregarina sollte nach der ursprünglichen Schilderung von Lören und Denosog (1902, 3) etjenigen von Pyxinia analog verlaufen. Doch laben dieselben (1903, 2) später diese Angabe etwas eingeschränkt und die Möglichkeit zugegeben, daß auch bei Gregarina wie bei Stylorhynchus die Entwicklung durch eine Wanderung des Kernes kompliziert sei verl, naten S. 1341—135).

Von anderen Polycystideen ist ein so einfacher Ablanf der Entwicklungsvorginge während der Wachstumsperiode, wie hur Pyxinia zeigt, noch nicht bekannt geworden. Die bisher genauer untersuchten Arten zeigen vielneher Abuechbungen hinsichtlich ihrer Befestigung im Epithel des Wirtes (Pterocephalus) oder hinsichtlich des Verhaltens ihres Kernes (Stylorhynchus). Dagegen scheint nach Carllara und Mossin (1989), 20 die Entwicklung einer Selenidium art derjenigen von Pyxinia analog zu sein (vgl. unten die Besprechung der Darmergegrinen der Anneliden der Anneliden

b) Pterocephalus.

Unter den durch ihre kompiliziert gestalteten Haftapparate ausgezeichneten Dacttyolphoriden ist die Entwicklung vom Sporozoiten
bis zur erwachsenen Gregarine bisher nur bei einer Art verfolgt,
dem Pterocephalus nobilis Amé Schwenzen. Sie schließt sich
im Prinzip vollkommen an die vorstehend geschilderte Entwicklung
von Pyxinia an. Ihr kompilizierterer Verlauf ist nur durch die
Ausbildung des vom Epimeirten unabhängien Haftapparates bedingt, dessen Schilderung deshalb der Besprechung seiner Entwicklung vorausgeschickt sei.

AIMÉ SCHNEIDER (1887), welcher die genannte, im Darm von Scolopendra eingulata Newe, lebende Art entdeckt hat, hatte geglaubt, daß an der Vorderfläche des sehr stark verbreiterten Protomerits zwei Reihen von kurzen, konischen Zähnchen ständen. 126 M. Lünz



Fig. 12. al' Peter ce phal na gi ar di Lío. (c. = dem Epimerit andreer Deltycyntiene entsprechendes. Rostrum, v = c'hromatinkörnchen entahetende Vakuole). — b) Ein anderer Etemplar derselben Gregarine, zwischen derera Filamenten noch die Epithelzellen des Scoloponderdarnes haften. — c) Ein einzelnes Filament von Petercephal us gar ardt. — di Ein dessooleche, sleeen Basabbechitt unter dem Entfull von physiologischer Kochsalizbeung gregorden ist. — e) Ech in om er a horri da (Léo.). Simithelse Figuren nuch. Lózon (1899.) 1.

Gelegentlich der Beschreibung einer zweiten sehr ähnlichen Art der Gattung, des im Darme von Scolopendra oraniensis Lucasschmarotzenden Pterocephalus giardi Léoza, hat Léoza (1899, 1) jedoch nachgewiesen, daß die von Schykiden allein gesebenen konischen Gebüde um die Basis von langen Filamenten darstellen, mit Hilfe deren die Gregarine so innig in dem Epithel des Wirtes friitert ist, daß beim Versuch sie lozzalisen in der Regel entweder die Filamente abreißen und im Epithel zurückbleiben oder mit den unwerletzt bleibenden Filamenten anch die gauzen Epithelzdelra, an denen die Fikierung der Gregarine erfolgt ist, aus dem Wirtsdarue heransgerissen werden und an dem Protomerit der Gregarine haften bleiben (vgr. Fiz. 12).

Der Protomerit, von welchem diese Filamente entspringen, ist sehr kurz und sehr stark verbreitert, so daß er mit seiner Längsrichtung senkrecht zur Läugsrichtung des Deutomeriten gerichtet ist und mit seinen beiden seitlichen Enden jederseits verhältnismäßig weit über das Vorderende des Deutomeriten hervorragt. Von diesen freien Seitenteilen des Protomeriten endigt das eine in eine scharfe konische Zuspitzung, welche schnabelähnlich erscheint und gegen die dem Epithel des Wirtsdarms aufliegende Fläche des Protomeriten etwas gekrümmt, in senkrechter Richtung in das Epithel eingedrungen ist. Dieser von Schneider (1887) und Léger (1899, 1) "cornicule" genannte Schnabel entspricht, wie weiter unten bei Besprechung seiner Entwicklung sich zeigen wird, dem ursprünglichen Vorderende der Gregarine, der Spitze, mit welcher der Sporozoit in das Epithel eingedrungen ist. An dem entgegengesetzten freien Ende spaltet sich das l'rotomerit in zwei stumpf endende Fortsätze, welche nur schwach gekrümmt sind und in schräger Richtung in die oberflächlichste Schicht des Epithels eingesenkt erscheinen (vgl. Fig. 15d). Anf der dem Deutomeriten abgewandten und dem Epithel des Wirtsdarmes aufliegenden Fläche des Protomeriten, der "Sohle", finden sich zwei längs verlaufende Wülste, als deren Fortsetzungen die eben genannten beiden stumpf endenden Fortsätze erscheinen. Von diesen beiden Längswulsten entspringen nun in mehreren Reihen die bereits erwähnten Filamente, welche ihrer ganzen Länge nach in das verhältnismäßig sehr hohe Epithel des Scolopenderdarms versenkt sind (vgl. Fig. 13).

Wie Siedlecki (1901) festgestellt hat, liegen diese Filamente nicht innerhalb der Epithelzellen, sondern, wenigstens der Regel nach, zwischen deuselben. Siedlecki gibt sogar ausdrücklich an, daß diese Lage der Filamente zwischen den Epithelzellen stets zu konstatieren wäre. Hiermit steht jedoch seine eigene Zeichnung nicht vollkommen im Einklang, da sie den Querschnitt durch eines der Filamente völlig innerhalb einer Euithelzelle gelegen zeigt (vgl. Fig. 14).





 Fig. 13.
 Frontalschnitt durch das Vorderende eines erwachsenen Pterocephalus uobilis Anné Scuz. nach Leora und Denose (1902, 3).
 Vergr. 14/0:1.
 Fig. 14.
 Flächenschnitt durch das Darmepithel eines Scolopenders mit den Quer-

Fig. 14. Flachescentt durch das Darmepithel eines Scolopenders mit den Querschnitten durch die Basalabschnitte der Filamente eines Pterocephalns. Nach Siedleckt (1901, 2). Vergr. 1200:1.1)

LÉGER (1899, 1) hatte anfänglich augegehen, daß die Filamente von Pterocephalus aus Chitin beständen. Siedlecki (1901, 2) hat iedoch demgegenüber betont, daß dieselben aus Protoplasma bestehen und diese Annahme wird neuerdings auch von Leger und Dubosq (1902, 3) als richtig anerkannt. Nur für die verdickte und in Kochsalzlösung stark aufquellende Basis der Filamente (vgl. Fig. 12 c, d) halten Léger und Dubosq auch jetzt noch an der chitinösen Natur fest, ohne daß ersichtlich wäre, worauf sie diese Annahme stützen, Das Protoplasma der Filamente zeichnet sich durch eine verhältnismäßig große Dichtigkeit aus und ganz besonders gilt dies nach Siedlecki für die oherflächliche Protoplasmaschicht des verdickten Basalahschnittes, welche sich mit Farhstoffen stärker färht als das von ihr umschlossene Innere. Übrigens ist dieser Basalahschnitt der Filamente, wie gleichfalls Siedlecki (1901, 2) nachgewiesen hat, nicht gleichmäßig rund-zylindrisch, vielmehr ist er durch den Besitz von Längsfurchen ausgezeichnet (vgl. Fig. 14).

Nachdem diese Schilderung des Haftapparates von Pterocephalus vorausgeschickt ist, wenden wir uns nunmehr zu der

¹) Die anf den Angaben der betreffenden Autoren beruhenden Vergrößerungsziffern für diese beiden Abbildungen stehen freilich in einem auffälligen Miliverhältnis.

Entwicklung von Pterocephalus nobilis, welche Leger und Dubosq (1902, 3) an künstlich imfizierten Scolopendern kontinuierlich verfolgt haben.

Auch bei Pterocephalus dringt wie bei Pyxinia nur das Vorderende des Sporzoziten in eine Darmephitelzelle ein Die erste Veränderung nach diesem Eindringen besteht, abgesehen von der bereits bei Besprechnung der Sporzozien erwähnten Veränderung der Kenristruktur in einer Verlickung des extrazellulären Hinterendes der jungen Gregarine, wie sie ein Vergleich von Fig. 15a mit Fig. 1b deutlich erkennen läßt. Dieses Dickenwachstum ist am erheblichsten im Nivean des Kernes. Ein Längenwachstum setzt dazegen erst solter ein und eichzeitig beginnt die junge Gregarine

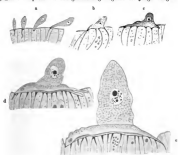


Fig. 15. Wachstum von Pterocephalus nobilis nach Leora u. Draosq (1902, 3).

Vergr. 1400: 1.

sich dann anch gegen das Epithel zu neigen, welchem sie sich schließlich vollkommen auflegt (vgl. Fig. 15a u. b). Nur das äußerste Hinterende der Gregarine beteiligt sich nicht an dieser Anlagerung an das Epithel und wächst im weiteren Fortgange der Emwicklung weiter in der unsprünglichen, zur Fodibelfäche senkrechten Richtung.

Archiv für Protistenkunde. Bd. IV. 9

130 M. LÜHE

Diejenige Fläche der Gregarine aber, welche dem Epithel des Wirtes anfliegt und deren Ausdehung beim Wachstum der Gregarine erheblich zunimmt, wandelt sich zur "Sohle" des ausgebildeten Cephalonten um, indem auf ihr dinne wurzelartigen Auslänfer anfuntreten beginnen, welche in das Epithel eindringen und die Fliamente der erwachsenen Gregarine bilden. Die Stellen, von welchen diese wurzelartigen Auslänfer entsyringen, beginnen sich in Gestalt zweier Längswühste zu erheben und diese verlängern sich an ihren den mraprünglichen Vorderende der Gregarine abgewandten Ende zu den stumpf endenden Fortsätzen, welche auch ihrerseits noch etwas in das Epithel eindringen (tgl. Fg. 15 c. u. d.) Gleichzeitig aber findet eine Rückbildung des Epimeriten, d. h. des zuerst in das Darmepithel eingedrungenen Vorderendes der Gregarine statt.

Dort, wo der Sporozoit die Oberfläche des Epithels durchbrochen hat, tritt frühzeitig eine dunkle Zone auf, welche Legen und Dubosq als "réaction de tassement" bezeichnen und welche die Verfolgung der Veränderungen erleichtert, die das in die Epithelzelle eingedrungene Vorderende der jungen Gregarine erleidet. Anfänglich ist dasselbe verhältnismäßig schlank und verläuft ähnlich wie das Epimerit von Pyxinia bald geradlinig, bald gekrümmt oder gar wellenförmig gebogen, nach Beginn der Einkrümmung der Gregarine gegen das Wirtsepithel in etwas schiefer Richtung. Sobald aber die Filamente hervorsprossen, beginnt auch das ursprüngliche intrazelluläre Vorderende der Gregarine, welches auf Grund des Vergleiches mit Pyxinia als Epimerit anzusprechen ist, sich rückzubilden und zu einem kurzen Kegel umzugestalten, welcher nur wenig iu das Epithel eingedrungen erscheint und das bei Schilderung des erwachsenen Pterocephalus erwähnte "corniculum" darstellt. Eine Abgrenzung dieses rudimentären Epimerits gegen das Protomerit ist nicht vorhanden (vgl. Fig. 15e).

Diese Differenzierung 'des Haffapparates verleiht der ganzen Entwicklung von Petrore-phalus ihr charakteristisches Gepräge und wir werden in der Annahme nicht fehlgehen, daß auch bei anderen Dactylophoriden die komphiziert gestalteten Haffapparate in almlicher Weise sich entwicken. Besonders nahe liegt diese Annahme bei der, wie Pterocephalus zwei Arten umfassenden Gattung Echinomera, deren weitgehende Analopie mit Pterocephalus durch Fig. 12e genügend erläutert wird. Aber auch Dactylophorus robastus, die einige Art der Gattung, welche der Familie den Namen gegeben hat, besitzt ein stark verbreitertes Protomerit mit zahlreichen reihenweise angeordneter Fortsätzen, wenn diese auch nicht wie bei Pterocephalus und Echinomera langgestreckt-fiedenförmig, sondern nur kurz-fingerförmig sein sollen. Vielleicht wird sich in Zukunft noch zeigen, daß auch bei Dactylophorus ähnlich wie bis vor kurzem noch bei Pterocephalus nur erst die Basalabschnitte der Fortsätze des Epimerits bekannt sind. Aber anch wenn dies nicht der Fall sein sollte, dürfte die Entwicklung und die physiologische Bedentung des Protomerits mit seinen Fortsätzen bei Dactylouhorus eine khnliche sein wie bei Pterocephalus.

Anch bei einigen anderen Gregarinen finden sich noch fadenförmige Fortsätze, welche an die Filamente von Pterocephalus erinnern, weungleich sie in kreisförmiger Anordnung um das Vorderende der betreffenden Gregarinen herumstehen (Bothriopsis. Cometoides). Ihre Entwicklung ist nicht bekannt, aber speziell bei Cometoides capitatus Lég, ist es auffallend, daß ihr Ursprung an der Grenze von Epimerit und Protomerit liegt. Sollte dies vielleicht ein Hinweis darauf sein, daß auch hier wie bei Pterocephalus diese Fortsätze nicht dem Epimerit, sondern dem Protomerit angehören? Bei Cometoides crinitus Léo, zeichnet freilich LÉGER (1892, Taf. XVIII Fig. 2, in der Figurenerklärung irrtümlich als Pogonites [Lég. nec Heine - Cometoides Labbé] capitatus bezeichnet) den Ursprung der fraglichen Filamente als völlig innerhalb der Wirtszelle gelegen. Als Bildungen, die den Filamenten von Pterocephalus bis zu einem gewissen Grade vergleichbar sind. können wohl auch die starren Fortsätze angeseben werden, welche bei Ophryocystis die Fixierung am Darmepithel des Wirtes vermitteln, ohne freilich nennenswert in die Epithelzellen einzudringen.

Schließlich noch einige Worte über die Differenzierung des Körpers der Gregarine in Proto- und Dentomerit, welche, wie bereits erwähnt, gerade bei Pterocephalus am genamesten verfolgt worden ist. Die ersten Anzeichen der beginnenden Sonderung beider Körperabschnitte treten erst auf, nachdem der sekundäre Haftapparat bereits gebildet ist, und bestehen in Verschiedenheiten der Plasmastruktur. In dem hinteren Körperabschnitte der Gregarine, welcher den Kern enthält und später zum Deutomerit wird, beginnen sich grobkörnige Plasmaeinschlüsse anzusammeh. Der dem Eythel des Wirtes aufliegende Körperabschnitt der Gregarine, der spätere Protomerit, dagegen bleibt frei von solehen gröberen Einschlüssen und läßt nur eine feine Granulierung erkennen, wie sie auf jüngeren Stadein die ganze Gregarine zeigte (vgl. Fig. 15 d., in der freilich mit Rücksicht auf die Deutlichkeit der Autotypie die Plasmastruktur der Gregarine gröber gesciehne, ist als in der Originalabbildung er Gregarine gröber gesciehne, ist als in der Originalabbildung

von Lödzu und Druoso). Erst nach dem Auftreten dieser Strükturverschiedenbeit tritt dann auch die ektoplasmatische Scheidewand zwischen den beiden Körperabschnitten der Gregarine anf und erst hierdurch ist die Sonderung des Gregarinenkörpers in Proto- und Deutomerit vollendet (vgl. Fig. 15e). Die Bildung dieser Scheidewand selbst ist bisher bei Pterocephalus ebensowenig verfolgt worden wie bei anderen Arten. Dagegen sei in diesem Zusammenhang daran erinnert, daß auch bei manchen anderen Gregarinen eine ähnliche, wenn auch nicht immer so weitigehende Strükturverschiedenheit zwischen Proto- und Deutomerit sich findet, wie bei Pterocephalus. Darüber freilich, ob auch bei diesen anderen Arten das Auftreten dieser Verschiedenheit der Plasmastruktur dem Auftredn der Scheidewand zwischen Proto- und Deutomerit voransgelt, können wir zurzeit nur Vernatungen hegen.

c) Stylorhynchus¹) and Gregarina.

Ist die Komplikation, welche die Entwicklung von Pteroep halns zeigt, durch den komplizierten Ban des Haffapparates
bedingt, so zeigt Stylorhynchus longicollis F. Sr., dessen
Estwicklung Lözers und Drowo (1903, 2) erst ganz neuerdungs aufgedeckt haben, eine wesentlichere Abweichung von dem einfachen,
durch Pyxinia vertretenen Typas. Bei Stylorhynchus ist de
Wacistumsperiode kompliziert 1. durch das Auftreten einer knopfförmigen Anschwellung am Vorderende, welche an ein Epimerit erinnert, aber nicht das definitive Epimerit aus sich hervorgehen läßt,
sondern rückgeblidet wird, und 2. dadurch, daß der Kern der jungen
Grezarien ind as intrazellulär gelegene Vorderende wandert, um erst
vor der Sonderung des Körpers in die drei Abschnitte Epi-, Protound Deutomerit wieder in das Hinterende zurückzuwandern. Fig. 16

¹⁾ Aus Zwechmälligkeitsegränden gehranche ich hier den allgemein üblichen Aumen Stylorhynchus, abwohl ich galneb, auß derreibt am Friedfähgerinden als synonym zu Bhizinia Haxus, eingezugen werden muß. Von den beiden Arten, die Haxussacusmort (1888) für diese Gattung manhalt macht, gehört mänlich die eine, Rhizinia oblong ats Haxw, unzweichndt zur Gattung Stylorhynchus Franz Stylorhynchus Franz Stylorhynchus Franz Stylorhynchus Longicollis F. Sr. ist. Die andere Art, Rhizinia eine untvata Haxus, ist zu weige bekannt, als daß aum über Dier systematische Stellung ein Urteil hätte. Trotzbem kann aber die Gattung Rhizinia nicht stems ingeirenden mar diese Art beschänkt werste, de Haxussacustur (1808) auf im Stylorhynchus ein der Stylorhynchus
erläutert diese Verhältnisse. Das in Fig. 16b n. c sichtbare Knöpfchen am Vorderende der Gregarine, von Léora und Denosa als "translitorische Epimerti" bezeichnet, entsteht durch Verkirzung des anfänglich wie bei Pyxinia und Pterocephalus in Gestalt eines dünnen, wurzelähnlichen Ausläufers in eine Epithelzelle eingedrungenen Vorderendes der jungen Gregarine (vgl. Fig. 16a). Es

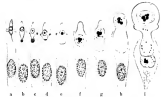
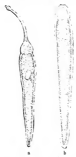


Fig. 16. Entwicklung von Stylorhynchus longicollis F. Sr. Nach Légen und Denoso (1903, 2).

enthält stark färbbare, körnige Einschlüsse. Während es sich allmählich rückbildet, schwillt der sich anschließende Körnerabschnitt, das spätere definitive Epimerit, mehr und mehr an und beladet sich gleichzeitig ebenfalls mit einer stark färbbaren Substanz. In diesen noch innerhalb der Wirtszelle gelegenen Körperabschnitt wandert nun der Kern der Gregarine hinein (vgl. Fig. 16f). Der auf diesem Stadium relativ kleine, anßerhalb des Epithels gelegene hintere Abschnitt der Gregarine ist aus klarerem Protoplasma zusammengesetzt 1) und gegen den intrazellulären Körperteil durch eine Ringfurche abgegrenzt. Später wandert der Kern wieder in den rasch an Größe zunehmenden extrazelhilär gebliebenen hinteren Abschnitt der Gregarine zurück (Fig. 16h), und während bisher das intrazelluläre Vorderende im Wachstum voranging, nimmt jetzt auch der extrazelluläre hintere Körperabschnitt rasch an Größe zu. Durch Auftreten einer Scheidewand sondert er sich in Protomerit und Deutomerit, während der intrazellnläre vordere Abschnitt das Epimerit

Diese Strukturverschiedenheit ist bei der Reproduktion von Fig. 16 nicht deutlich zum Ausdruck gekommen.

ans sich hervorgehen läßt (Fig. 16i). Damit ist im wesentlichen die Organisation der erwachsenen Gregarine erreicht. Alle weitere Differenzierung besteht in der Hauptsache nur noch im zunehmenden



von Stylorhynchus longicollis F. St. Nach Aimé Schneider (1876)

Wachstum, bis schließlich durch Abwerfen des Epimerits der Cephalont sich in den Sporont umwandelt (vgl. Fig. 17).

Mit Sicherheit ist diese Art der Entwicklung noch bei keiner anderen Gregarine beobachtet, Möglich, daß sich eine im Darm von Scololepis fuliginosa schmarotzende Doliocvstisart, die Caullery und Mesnil (1901) untersucht haben, ähnlich verhält, Nähere Augaben über dieselbe fehlen zwar bisher noch. Doch geben CAULLERY und MESNIL an, daß innge Gregarinen zu */3-4 im Innern der Darmepithelzellen sitzen und daß auch der Kern in diesem intrazellulären Körperabschnitt enthalten sei. Unter Berufung auf Bütschla nehmen Caul-LERY und MESNIL eine ähnliche Entwicklung anch für Gregarina blattarum an. Indessen handelt es sich Fig. 17. Cephalont (a) u. Sporont (b) hierbei offenbar nur um ein Mißverständnis, denn Bütschli (1881) betont ausdrücklich, daß die von ihm be-

obachteten jungen Gregarinen wohl bis zur Hälfte oder auch bis über die Hälfte in die Epithelzellen eingesenkt waren, daß aber der Kern stets der freigebliebenen Außenhälfte eingebettet war. Ganz entsprechend dieser Angabe von Bütschli haben auch Leger und Dubosq (1902, 3) in ihrer großen Gregarinenarbeit die Entwicklung der beiden von ihnen untersuchten Gregarinaarten, Gregarina acridiorum (Léo.) und Gregarina municri (Amé Scux.), geschildert, Der nur zum Teil in die Epithelzelle eingedrungene Sporozoit verkürzt sich sehr stark, sein intrazellnlärer Abschnitt wächst anfänglich etwas rascher und färbt sich stärker wie der zwischen den Basalabschnitten der Wimpern des Darmepithels gelegene hintere Körperabschnitt der jungen Gregarine, aber dauernd sollte der Kern in dem letzteren liegen bleiben, aus dem später Proto- und Deutomerit hervorgehen, während das in die Epithelzelle eingedrungene Vorderende sich zum Epimerit umwandelt (vgl. Fig. 18 u. 19). Später haben Lügen und



Fig. 18. Gregarina aerldlornm Léo. aus Caloptenus italiens L. Nach Léorn and Deasse (1902, 3). — a) Sporozoiten. Vergr. 800:1. — b-e) Jange Gregarinen im Epithel. Vergr. 1000:1.

Dubosq (1903, 2) diese Schilderung allerdings etwas eingeschränkt. Berndt (1902) hat in seiner in dieser Zeitschrift erschienenen Gregarinenarbeit eine einzelne junge Gregarina cuneata

abgebildet (Taf. 11 Fig. 1), bei der der Körper bereits in zwei gesonderte Abschnitte zerfallen ist und der Kern im vorderen derselben liegt. Léger und Duboso haben daraufhin ihre Präparate noch einmal durchmustert, aber kein ähnliches Stadium gefunden. Trotzdem möchten sie es ietzt mit Rücksicht auf die zitierte Figur von Berndt nicht für numöglich halten, daß auch bei Gregarina eine ähnliche Wanderung des Kernes stattrhvnchus verfolgt haben. 1)



Wanderung des Kernes stattfindet, wie wir sie bei Stylo-Ältere Wachstumsstadien. Nach Léden und person (1902, 3). Vergr. 500:1.

³⁾ Braxor (1992) gibt übrigens für Gregarina enneats F. Sr., aber auch nur für diese eine Art, au. "Die ingesten kageligen Gregarinen sind ganz von der Epithelzelle eingeschlossen." Da indessen alle weiteren Details fehlen und wir ber die feinere Striktur des Panatise nand seiner Witzselle gar nichts erfahren, darf es mit Rücksicht auf die sorgfültigen Untersuchungen von Ltoors und Dersos, (1992, 3) noch als fraglich augeschen werden, ohl deer gelegentlichen Angabe Braxury's ein größerer Wert beigenessen werden dat, als der entsprechenden Angabe, die nech känzlich Lauraus und Maszus, (1990) für Pyxila in Ferna zell gemacht haben and die von Ltorn und Dersos (1992, 3) inzwiichen als irrtfmilich dargetan worden ist.

Schließlich sei noch darauf hingewiesen, daß bei Stylorhynchus das Stadium mit intrazellbärem Kern bereits von Auß Schuszunze gesehen worden war, wenn es auch in Zusammenhang mit der irrümlichen Auffassung von den anfänglich intrazellulären Wachstum der Gregarinen als Begrim der Auswanderung der Gregarine aus der Wirtszelle aufgefaßt wurde. Anch bei Gamocystis und Pileoceph alt uns Scheint Auß Schwiszunzu (1883, 2) entsprechende Stadien gesehen zu haben, so daß also auch bei diesen vielleicht eine ähnliche Kernwanderung wie bei Stylorhyn chus statifiade.

Polycystide Darmgregarinen der Myriapoden mit intrazellulärem Wachstum. (Gattung Stenophora.)

Scheint nach den Untersachungen von L\(\textit{E}\)osa und Drosos der Regel nach bei den polycystidien Gregarinen mur das sich zum Epimerit umwandelnde Vorderende des Sporozoiten in die Epithelzelle einzudringen, so ist diese Regel doch nicht ohne Ansnahme. Wenigstens für die auf Myriapoden beschränkte Gattung Stenophora konnte

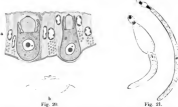


Fig. 20. Stenophora brölemanni Lisa ed Drx. Nach Lönzu und Denosq. 1993. 1. al. Querschnitt durch den Darm von Blaniulus hirstatus Boians, mit zwei Gregarinea. Vergr. 800: 1. – b. Protomeril der Gregarine. Vergr. 1250: 1. Fig. 21. Stenophora neumatoides Lös. et Drz. aus Strongylosoma italienum Lurzert. Nach Lönzu und Drzosq. 1993. 13. Vergr. 400: 1.

der Nachweis erbracht werden, daß der ganze Parasit intrazellulär liegt. Speziell ist dies für die Art Stenophora brölemanni Lég. und Den, nachgewiesen worden (vgl. Fig. 20a). In welcher

Fundament to hadrogs

Weise diese sich freilich zu Beginn ihrer Entwicklung in dem Epithel einnistet, konnte noch nicht verfolgt werden. Die bisher allein gefundenen älteren Stadien lagen jedenfalls stets völlig innerhalb des Epithels. Ob sie aber innerhalb einer Wirtszelle oder zwischen den Darmepithelzellen herangewachsen waren, wollen Léger und Duboso schon nicht mehr mit Sicherheit entscheiden. Wahrscheinlich ist freilich das erstere, zumal mitunter nebeu der Gregarine noch ein zusammengepreßter und atrophierter Rest eines Kernes beobachtet wurde, der der zerstörten Wirtszelle angehört haben dürfte. Die Lagerung der Parasiten im Epithel ist auch insofern charakteristisch. als ihr Vorderende dem Darmlumen zugekehrt ist und das Protomerit in der Regel in das Deutomerit invaginiert war, wie dies Fig. 20 a zeigt. Léger und Dybosq (1903, 2) wollen dieses intrazelluläre Wachstum als charakteristisch für die Gattung Stenophora ansehen, welche bisher zur Familie der Gregariniden gerechnet wurde, für welche die beiden französischen Gelehrten aber mit Rücksicht auf jene Eigentümlichkeit nunmehr eine besondere Familie der Stenophoriden schaffen.

Ungwachtet ihres intrazellulären Wachstums besitzt jedoch Stenophora brölem anni an ihrem Vorderende noch eine eigentümliche Bildung, welche an das Epimerit anderer Polyvystideen erimert (vgl. Fig. 201). Dieselbe erimert in ihren Formeverhältnissen an einen flachen Saugnapf, von dessen Mitte sich noch eine Spitzerheite, und dient vitelleicht dazu, den freigewordenen Parasiten noch wieder sekundär an dem Darmepilhel seines Wirtes zu fixieren. Sie könnte alsdamı dem Tastpsendopod von Lankesteria ascidia en homolozisiert werden. Direkt beobachtet wurde eine derartige Fixiering von Lößenz und Drusseg (1993, 1) bei einer anderen Art der Gattung, Stenophora nem atoides. Hier wurde vor den Protomerit noch ein hyaliner, auscheinend sehr beweglicher, bald abgepundeter oder saugnapfähnlich eingebachteter Plasanafortsatz beobachtet (Fig. 21), mit Hilfe dessen sich der Parasit an dem Epithel fixierte.

3. Die Cölamgregarinen der Arthropoden, deren Zusammengehörigkeit mit polycystiden Darmgregarinen Leger annimmt.

a) Die Cölomgregarinen der holometabolen Insekten.

In seiner Thèse bezeichnet Léger (1892) als "Formes colomiques" nicht die frei in der Leibeshöhle lebenden Monocystideen, soudern Formen, welche ihre Eutwicklung in den äußeren Schichten der Darmwandung vollenden, die hierbei bruchsackartig in die Leibeshöhle hinein vorgewölbt werden. Legen hatte solche Formen bei einigen holometabolen Insekten gefunden, deren Larven in ihrem Darm Polycystideen beherbergten, und brachte nnn diese beiderlei Gregarinenformen in einen Zusammenhang durch die Annahme, daß vor Beginn der Metamorphose des Insektes die Darmgregarine in die Darmwand einwandere und sich dort zur Cölomform umwandele. Hierdurch sollte die Möglichkeit geschaffen werden, die Insektion von der einen auf die nächstfolgende Larvengeneration zu übertragen. Léger stützte sich bei dieser Annahme namentlich auf Beobachtungen bei Tipula oleracea, die im Larvenzustande von drei verschiedenen Polycystideen (Gregarina longa, Hirmocystis ventricosa and Actinocephalus tipulae) heimgesucht wird. Wenn die Verpuppung der Larve heraunaht, werden die vorher häufigen Gregarinencysten im Kote der Larve immer seltener, um schließlich ganz zn verschwinden. Wurde eine solche Larve alsdann untersucht, so wurden entweder überhaupt keine Gregarinen mehr frei im Darm gefunden, oder nur noch sehr spärliche, die sich dann anch noch in einem so ungüustigen Ernährungszustand befanden, daß eine Encystierung unnütz oder gar unmöglich erschien. Dafür aber wurden junge Gregarinen in der Bindegewebshülle des Darmes gefunden. An diesen Gregarinen ließ sich während des Puppenstadiums ihres Wirtes die Sporogonie verfolgen und in der Imago wurden dann reife Gregarinencysten gefunden, deren Konnlationscysten ("Snoren") eine auffällige Ähulichkeit mit denen der polycystiden Darmgregarinen erkennen ließen. Am häufigsten waren solche, die lebhaft an die Konulationscysten von Gregarina longa erinnerten und nur etwas größer waren. Seltener scheinen zwei andere Arten von "Sporen" beobachtet worden zu sein, welche nach Léger's Annahme mit Wahrscheinlichkeit ("vraisemblablement") den beiden anderen Arten von Darmgregarinen entsprechen sollten. Ähnliche Beobachtungen wurden anch noch bei einer anderen, der Gattung Limnobia angehörenden Diptere gemacht (Darmgregarine der Larve: Hirmocystis polymorpha Lég.), sowie ferner bei Phryganea grandis (Darmgregarine der Larve: Pileocephalus heeri [Köll.]), bei Oryctes nasicornis L. (Darmgregarine der Larve: Didymophyes gigantea F. St.) und bei Geotrupes stercorarius L. (Darmgregarine: Didymonhyes paradoxa F. St., bisher freilich nur in der Imago gefunden, aber sehr selten, so daß Legen annimmt, sie sei in der daraufhin noch nicht untersuchten Larve hänfiger). Der sichere Nachweis der Identität der beiderlei Gregarinenformen ist in keinem

Falle erbracht, dieselbe bleibt vielmehr durchaus hypothetisch und se liegt austatt ihrer auch die Möglichkeit vor, daß die Cölomformen ganz anderen Arten angehören, wie die polycystiden Darmgregarinen derselben Wirte, und zwar Arten, die den monocystiden Cölomgregarinen angeschlossen werden müßten.

Außer den angeführten Insekten hatte Löszu eine ähnliche Gölomform auch noch bei einem Schmetterling aus der Familie der Pyraliden, Orambus perlellus, beobachtet, hier freilich ohne daß bisher eine entsprechende polycystide Darmgregarine bekannt zeworden wäre.

Anch die bereits früher besprochenen Cölomgregarinen der hemimetabolen Insekten wollte Léger in Zusammenhang mit polycystiden Darmgregarinen bringen. Die von Kunstler (1887) in Periplaneta americana (L) entdeckte Diplocystis schneideri wurde von Léger (1892) als Colomform der Gregarina blattarum Sies. angesehen, und ebenso Syncystis mirabilis Aimé Schn. aus Nepa cinerea L. als Colomform des Coleorhynchus heros (AIMÉ SCHN.). Infolgedessen mußte sich auch Cuénot (1897 u. 1901) bei Entdeckung der Diplocystis major die Frage vorlegen, ob diese nicht auch nur eine Cölomform der gleichfalls in Gryllus domesticus L. schmarotzenden Gregarina macrocephala (Aimé Schx.) sei. Die Folgezeit hat ihm iedoch recht gegeben, wenn er sich für die Selbständigkeit der Diplocystis entschied, und damit dürfte auch die Selbständigkeit von Diplocystis schneideri und Syncystis mirabilis als sichergestellt gelten können. Kann es aber auch nur für die Cölomgregarinen der holometabolen Insekten wirklich noch als wahrscheinlich gelten, daß es sich nicht nm eine wohlcharakterisierte Gruppe selbständiger Arten, sondern nur um besondere Entwicklungsformen polycystider Darmgregarinen handelt? - Aus neuerer Zeit liegen nur kurze Angaben über zwei neue Arten solcher Gregarinen vor.

L. F. Blanchann (1902), ein Schüler Léden's, fand frei in der Leibeshöhle von Carabus aurants L. eine monocystide Gregarine und deren Cysten, welche er Monocystis leger i nov. specnennt, da er einen entwicklungsgeschichtlichen Zusammenhang mit Ancyrophora gracilis Lén., der polycystiden Darmgregarine desselben Wirtes, nicht für wahrscheinlich hält.

Ferner fand Johnson (1902) am Magen von Anopheles maculipennis Meio, Gregarinen, welche ähnlich den Oocysten der Malariaparasiten sich in der Tunica elastico-muscularis angesiedelt hatten und also lebhaft an die von Léora bei Tipula u. a. gefundenen Cölomgregarinen erinnern. Die Entwicklung dieser Gregarinen aus Anopheles ist jedoch noch nicht verfolgt.

Ob auch die von Ross (1897, 1898) in den Larven indischer Culices sehr hänfig gefundenen Gregarinen zu dieser Gruppe von Cölomgregarinen gehören, ist aus dessen kurzen Angaben nicht mit Sicherheit zu entnehmen. Die von Ross Gregarina (Monocystis) enlicis genaunte Form soll ihre "intercellular and free stages" in dem Magen der Culexlarve durchmachen, gegen Ende des Larvenstadinms aber in die Malpighi'schen Gefäße einwandern, dort während des Puppenstadiums sich encystieren nud "Psendonavizellen" mit ie zwei Sporozoiten bilden. Die letzte Angabe wirft natürlich auf diese ganze Schilderung ein etwas zweifelhaftes Licht, da wir bisher erst eine einzige Gregarine kennen, deren Kopulationscysten ("Pseudonavizellen") nicht acht Sporozoiten enthielten, und auch bei dieser Art (Selenidium echinatum Caull, and Mess, 1899) die Zahl der Sporozoiten doch immerlin noch vier beträgt, während eine Zweizahl der Sporozoiten bisher nur bei Coccidien beobachtet worden ist. Jedenfalls lassen die Angaben von Ross (1898) über die Entwicklung seiner Monocystis culicis bisher keinerlei Analogie mit anderen besser bekannten Gregarinen erkennen.

b) Die Cölomgregarinen der Crustaceen. (Gattung Aggregata Fasz.)

Einen ähnlichen Zusammenhang zwischen frei im Darmlumen lebenden Polycystideen und in der Darmwand eingeschlosseuen Cysten hatte bereits früher Frenzen (1885) für eine Gregarine, Aggregata portunidarum Fraz, angegeben, die er in Portunus arcuatus und in Carcinus maenas gefunden hatte. Seine Schilderung der Entwicklung dieser Gregarine wich aber in mehrfacher Hinsicht so stark von nuseren sonstigen Kenntnissen ab, daß sie berechtigten Zweifeln begegnen mußte. In den letzten Jahren haben nun aber LÉGER (1901, 1) bzw. LÉGER und Dibosq (1903, 4) zwei andere Gregarinen in Pinnotheres pisum Pess, bzw. in Eupagurus prideauxi Leacu und Eupagurus sculptimanus Lucas gefunden, die mit der von Frenzel entdeckten Art so große Ähnlichkeit aufweisen, daß sie von Léger der bisher zweifelhaft gewesenen Gattung Aggregata eingereiht werden mußten. Bei Pinnotheres sowohl, dem Wirt von Aggregata coelomica Lica, wie auch bei Eupagurus, dem Wirt von Aggregata vagans Lég und Dub., fanden sich nun zugleich mit frei im Darmlumen lebenden Polycystideen auch wieder subepithelial in der Darmwand schmarotzende und deren äußerste Schicht stark hervorbuckelnde Cysten (vg. Fig. 22). Bei keinem von ihnen wurden dagegen bisher Gregarinencysten frei im Darme gefunden. Könnte dies der Annahme einer Zusammengehörickeit von Darmyregarinen und Colomcysten eine gewisse Stütze verleiben, so sit doch andererseits bei den Darmyregarinen eine paarweise Vereinigung beobachtet, wie sie bei anderen Polycystideen ast Vorspiel zur Konjuration und Encystering bildet. Weder erscheint aber die nachträgliche Einwanderung eines solchen Gregarinenares in die Darmwand vorstellbar, noch lassen die tatsächlich in der Darmwand vorstellbar, und lassen die tatsächlich in der Darmwand berüngen Gregarinen eine Ähnlichkeit mit den polycystiden Darmygregarinen erkennen (vgl. Fig. 22). Löxen und Drosos (1903, 4) betonen denn auch selbst die bisherige Lückenhaftigkeit ihrer Beobachtungen, die die Annahme eines entwicklungseschichtlichen Zusammenhangez zwischen den verschiedenen in dem

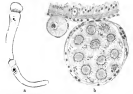


Fig. 22. Aggregata vagans Léo. et Due. aus Eupagurus prideauxi Leach.
Nach Léoen und Dussou (1903, 4). Vergr. 250 : 1.
a) Polycystide Darmgregarine. - b) Schnitt durch die Darmwraud des Wirtes mit

 a) Polycystide Darmgregarine. -- b) Sehnitt durch die Darmwand des Wirtes mit einer das Epithel durchwandernden Gregarine, einer jungen Cölomgregarine und einer reifen Gregarineneyste.

gleichen Wirt von ihnen beobachteten Parasitenformen noch hypothetisch erscheinen lasse, obwohl Leure (1901, 1) selbst diesen Zusammenhang von freien Darmgregarinen und Cölomeysten für nicht zweiselhalt hält.

Die anderen Gregarinemarten, die Lambé (1889) noch zur Gattung Agregata zicht, obwohl Fukuza. (1885) in derselben Arbeit, in welcher er diese Gattung aufgestellt hat, sie noch sämtlich zu Gregarina rechnet, Gregarina conformis Duss, Greg. dromlaa Enxx., Greg. nicaeae Fuxx. und Greg. caprellae Fuxx. sind

bisher nur als im Darm lebende Cephalonten oder Sporonten beobachtet worden. Ähnliche Entwicklungsvorgänge, wie sie als typisch für die Gattung Aggreyata angesehen werden, sind bei ihnen noch gänzlich unbekaunt, somit also auch ihre Zugehörigkeit zu dieser Gattung noch höchst zweifelhaft. Eine weitere Art endlich, die Lanné (1899) gleichfalls noch dieser Gattung zuzählt, die Gregarina praemorsa Dizs. beruht gar nur auf einer alten Beobachtung von Rem (1708), deren Beziehung auf eine Gregarine berreits Berschu. (1882) angezweifelt hat.

Anhang:

Die Darmgregarinen der Anneliden, insbesondere die Entwicklung der Selenidien.

Außer bei Arthropoden sind polycystide Darngregarinen namenlich noch bei polychäten Anneliden gefunden worden, und gerade diese Gregarinen der Polychäten bieten wegen der noch nicht so hoch differenzierten Sonderung verschiedenwertiger Körperabschnitte ein ganz besonderes lutteresse dar. Trotzden sind unsere Kenntnisse derselben noch recht geringfüngt. Angaben über die Entwicklung während der Wachstumsperiode haben nur CALLEARY und Jüssen. (1859, 2 und 1901) für einige Arten gemacht. Es scheint hiernach, daß diese Gregarinen zum Teil wei des Mehrzahl der Polycystideen der Arthropoden nur teilweise in eine Darmepitheizelle eindrüngen, zum Teil dagegen anch nach Art der monocytiden Darmgregarinen völlig intrazellufür heranwachsen. Dieses Verhalten ist aber um sonehr von Interesse, als auch der Vergleich der ansgehületen Gregarinen zeigt, daß gerade die Darmgregarinen der Polychäten die Klut zwischen Polycystideen und Monocystiden Darmgregarien before herfen.

Die verhältnismäßig genauesten Angaben haben Cacleren nach Messul (1892) 21 über zwei selendien aus Cirratulus cirratus gemacht, die deshalb hier auch zuerst besprochen werden. Die anderen Arten werden in einer späteren Publikation (Caclelen und Messul 1901) nur kurz erwähnt. Die beiden Selendien aus Cirratulus sind mit Rücksicht darauf, daß ihre Sporgonie noch unbekannt ist, noch nicht benannt, sondern nur als das kommanförmige und das semikolonförmige Selenicialum ("Sel. en pring und ret virgule") und "Sel. en point et virgule") und reschieden.

 Das kommaförmige Selenidium aus Cirratulus cirratus scheint sich in der Art seiner Entwicklung an Pyxinia anzuschließen, insofern es nämlich nur mit seiner Spitze in die befällene Darmepithelzelle einzadringen scheint (vgl. Fig. 29). Aus dieser Spitze geht ein knopfförmiges Epimerit hervor, welches später abgeworfen (oder rückgebildet?) wird (vgl. Fig. 24).

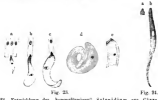


Fig. 23. Entwicklung des "kommaförmigen" Selenidium aus Cirratnins eirratns nach Cartlerv und Massut (1889, 2). Vergr. 500: 1.
a.—e) Feststreende Jugendformen. d) Freie Darmgregarine. e) Vorderende einer

freien Darmgregarine mit deutlicher Kannelierung.

Fig. 24. Selenidium aus dem hinteren Darmabschnitt von Cirratulus cirratus, das sich an das "kommaförnige" Selenidium anzuschließen schenbareschrieben Sehen. Nach Caulzar und Massu. (1869. 2).

- Vergr. 500: 1.
 a) Vorderende mit knopfförmigem Epimerit b) Epimeritloser Sporont.
- 2. Das semikolomörnige Selenidinm aus demselben Wirtingt dagegen tiefer in die Wirtszelle ein. In Fig. 25c sehen wir nur sein zugespitztes Hinterende aus der Epithelzelle frei heraustagen; der Hauptteil des Körpers einschließlich des Kerns steckt dagegen in der Wirtszelle. Die weitere Entwicklung führt aber schließlich dazu, daß das in das Darmlumen hineiuragende Ende der Gregarine sehr viel stärker walest, daß der Kern in diesen extrazellulären Körperabschnitt hinüberwandert und daß der innerhalb der Wirtszelle verbelichende Vorderkörper sich als ein besonderer, kngeliger, von Cavillaru und Messin als Epimerit angesehner Körperabschnitt abgliedert. Es besteht also bezüglich dieser Entwicklungsstufen eine gewisse Analogie mit Stylorhynchus. If fig. 25 ist der dem Punkt des Semikolos entsprechende Vorderkörper noch im Gegensatz zu dem Vorderende der jüngeren Stadien interzellulär gezeichnet. Anfanglich nahmen nämlich Cavillasur und

Messu. (1899, 2) an, daß die Gregarine ihre Witzszelle verließe und auf spätteren Stadien zwischen mehreren Zellen eingekeilt sei. Späterhaben sie sich jedoch davon überzengt, daß dies nur eine Täuschung war, bedingt durch die Degeneration der Wittszelle, die erheblich hypertrophiert, das 5-6 fache ihres normalen Breitendurchmessers erreicht und die Gestalt eines Kegels annimmt mit der Basalmenbran des Enithels zugewandter Spiter (yg. Caxubayu und Missu. 1901).

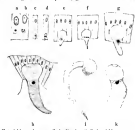


Fig. 25. Entwicklung des "semikolonförnigen" Selendidium aus Cirratulus Sach Gernatus. Nach Gernatus Gen. 30. – ab Intratellusär Gergarine (?).
b) Ungeschiechtliche Vermeirung im Innern der Wirtszelle (?). (—b) Allmählliche Gernatus des mit seinen Vorderende in der Epithelzelle fürstern Selendidium (i) Freie Darmgregarine nach dem Leben. k) Längeschnitt durch das Vorderende einer freien Darmgregarine. Vergr. von —b 680:1, von (— 4. 400:1.)

Ist nun aber das in Fig. 25 e abgebildete Stadium, von dem ich ausging, wikhich das jüngste das zur Beobachtung gelangte? CAULLEARV und Mis-Sin (1889, 2) glauben es nicht. Sie fanden nämlich völlig innerhalb der Darmepithelzellen rundliche Körper, welche vielfach eine kompakte rundliche Chromatimasse ertifielten (vgl. Fig. 25 a), Sie nelmen nun au, daß dies die jüngsten, völlig intrazellulär gelegenen Stadien der Gregarine seien und daß abs die Gregarine seien sich nach dem früher allgemein akzeptiert gewesenen Scussunzaischen Schemantwickelte (vgl. oben S. 119–122). Als sicher bewiesen kann dies aber noch nicht gelten, zumal die beiden französischen Gelehrten ebensche intrazelluläre Körere auch mit mehreren (2-8) Gromatin-

massen anstatt einer einzigen beobachteten (vgl. Fig. 25b). Sie denken an die Möglichkeit, daß es sich hier mm eine mugeschlechtliche Vermehrung, vergleichbar der Schizogonie der Coccidien, handele — halten es aber noch keineswegs für sicher, ob diese Körper mit mehreren Chromatimassen wirklich in den Entwicklungskreis der Gregarine gehören. Warum soll dies dann aber für die entsprechenden Körper mit einer einzigen Chromatimasses sicher sein?

3. Zwei andere Selenidien aus Scolelepis fuliginosa bzw. Spio martinensis sollen nanch Cauldaru und Missull (1901) ähnlich der Lankesteria den größten Tell ihrer Wachstumsperiode innerhalb einer Darmepithelzelle ihres Wirtes durchmachen. Ausdrücklich wird die leichte Erkennbarkeit dieres Gregarinen auf Grund ihrer zahlreichen Myoneme sowie der Struktur von Kern und Protelasma betont. Dagegen wird nichts erwähnt von einer epimeritahnlichen Differenzierung des Vorderendes. Beide Arten schließen sich augenscheinlich eng an die früher besprochenen monocystiden Darmerezeninen au.

4. Ein weiteres Selenidinm aus Scolelepis fuliginosa, welches durch den Besitz eines einzigen Machtigeu Myonems gekennzeichnet ist, soll gleichfalls völlig in die Darmepithelzellen eindringen, aber dort durch Schizogonie in ca. 12 Merozoiten zerfallen. Erst diese geraten dann wieder in das Darmlumen, füreren sich aber ihrerseits an den Epithelzellen nur mit ihrem Vorderende, wie das kommaföruige Selenidium aus Cirratulus und wie Pyxinia.

6. Anschließend an diese von CATLLERY und MESSIL untersuchten fergarinen ist hier ferner noch die kürzlich von Nysaavu (1903) beschriebene Schaudinn ella henleae aus Henlea leptodera VEID. anzuführen, die einzige Darmgregarine, die bisher aus einem Oligochäten bekannt geworden ist, die sich aber, so weit sie sich

Archiv für Protistenkunde, Bd. IV.

auch sonst von allen anderen Gregarien entfernt, in ihrem Habitus an die bisher nur durch ihren nematoiden Habitus charakterisierte Gattning Selenidinm anzuschließen scheint. Anch die Schandinnella dringt nur mit dhrem Vorderende in die Darmepithelezellen, und war nur mit der Spitze des Sprozoilen, aus der der knopfförmige Epimerit hervorgeht. Ihre weitere Entwicklung kann erst im Zusammenhange mit der Fortfafnarung der Gregarinen besprochen werden. Mit Blicksich auf meine frühere Besprechung der Gattung der Entwicklung von Schaudinnella etwas an die Angaben über Aggregata erinnert. Auch bei Schaudinnella finden sich nämlich hieranch Gysten in der Darmwand unterhalb des Epithels. Die Durchwanderung des Darmepithels soll erst nach der Kopulation erfolgen seitens der von einem Häutcheur ungebenen Amphionten.

7. Endlich kann in diesem Zusammenhauge auch noch eine alte Angabe von Leydig (1851, 1) angeführt werden, die sich auf Gonospora terebellae (Köll.) bezieht und die ich hier zitiere, da zwar die Irrtümlichkeit von Leydig's Deutung vielfach, die Richtigkeit seiner tatsächlichen Beobachtungen aber, soweit ich die Literatur kenne, niemals betont worden ist. _Im Darm einer Terebella trifft man" nach Leydig "die bestimmtesten Übergänge einer dort sehr häufigen Gregariue in einen Rnndwurm. Die Gregarine nämlich, die anfangs spindelförmig und völlig regungslos ist, zieht sich allmählich mehr in die Länge nnd nimmt so eine zylindrische, wurmförmige Gestalt an. Der in der spindelförmigen Gregarine anfangs einmassige körnige Inhalt sondert sich in Längsstriemen, welche die ersten Andeutungen der Eingeweide bilden. Das Tierchen fängt während dieser Metamorphose an, sich zu regen, bis schließlich ein munteres Rundwürmchen sich herumkrümmt und windet, dem man seine Herkunft noch deutlich dadurch ansieht, daß der "Kern" der spindelförmigen Gregarine sich auch noch in dem Rundwurme an derselben Stelle als helle Blase mit einem Korne erhalten hat." Daß diese "helle Blase" in der Tat der Kern der ausgebildeten Gregarine ist, braucht wohl kaum besonders betont zu werden, und die "Längsstriemen", die Leydig in seiner historisch interessanten Notiz für die Anlage der Eingeweide eines Nematoden gehalten hat, sind natürlich nichts anderes wie die Längsstreifen, die wir bei allen Selenidien finden und die nach Caullery nnd Mesnil dnrch längsverlanfende Myoneme gebildet werden (vgl. unten die Besprechung des Ektoplasmas und seiner Differenzierungen). Daß LEYDIG diese Gregarine für einen Nematoden gehalten hat, ist aber

um so weniger verwunderlich, da sogar noch Aimé Schneider (1876) in denselben Irrtum verfallen konnte.

III. Die ausgebildeten Gregarinen.

1. Die Formverhältnisse der Gregarinen und die Sonderung verschiedener Körperabschnitte.

Die ausgebildeten Gregarinen weisen in ihren allgemeinen Formund Organisationsverhältnissen namentlich insofern bemerkenswerte Verschiedenheiten auf, als bei sehr vielen von ihnen der Körper in mehrere wohlcharakterisierte, innerhalb der Protozoen ohne rechte Analogie dastehende Abschnitte zerfallen ist, ohne doch dabei seinen einzelligen Charakter einzubüßen, während die einfacher gebauten Gregarinen noch keinerlei derartige Sonderung verschiedener Körperabschnitte erkennen lassen, sondern noch eine mehr einheitliche Organisation besitzen. Von jeher hat man denn anch diese Verschiedenheit bei der systematischen Gruppierung der Gregarinen verwertet durch die Unterscheidung der Monocystidea F. St. (= Haplocyta Lank, = Acephalina Det. und Hég.) ohne Sonderung verschiedenwertiger Körperabschnitte und der Polycystidea Harcket (= Gregarinariae + Didymophiidae F. St. = Septata Lank. = Cephalina Del. und Hér.). Diese allgemein akzeptierte Unterscheidung war um so leichter durchführbar. als, ähnlich wie dies bereits oben für die monocystiden Darmgregarinen nnd die monocystiden Cölomgregarinen betont wurde, Arten, die als vermittelnde Zwischenformen aufgefaßt werden könnten, nnr ungenügend bekannt waren. In zusammenfassenden Darstellungen der Organisation der Gregarinen ist das Vorhandensein solcher Zwischenform meines Wissens überhaupt noch nicht hervorgehoben worden.

Betrachten wir zunächst die typischen Monocystideen, so finden wir dieselben meist von mehr oder weniger langesstreckter Gestalt. Die Formveränderungen infolge der Bewegungen sind bei verschiedenen Arten sehr verschieden ausgeprägt. Während z. B. Monocystis ag lils recht lebhatt ist, zeigen andere Arten nur sehr träge Bewegungen und dementsprechend nur geringe Formveränderungen. Sehr häufig befindet sich dann der größte Durchmesser in der Nähe des Vorderendes, von wo aus sich die Gregarine nach hinten zu allmählich verschnälert. Das Vorderende kann dabei stumpf abgernndet sein, wie bei der keulenförmigen Urospora

saenuridis (Köll) aus Thbifex thbifex (Müll), oder zugespitzt, wie bei Lithocystis schneideri. Andere Monocystideen erscheinen weniger in die Länge gestreck, oval oder infolge der stärkeren Verhreitung des Vorderendes birnförmig, wie Lankesteria ascidiae (Lank), und die Arten der Gattung Diplocystis sind sogar völlig kugelig.

Wenn aber auch der Monocystideenkürper noch durchaus einheitlich erscheint, so finden sich doch bereits bei manchen Arten
polare Differenzierungen des Endoplasmas, indem dieses am Vorderende des Tieres eine geleichmäßigere, mehr hyaline Struktur aufweist.
Am besten bekannt ist dies dank der Untersnehungen Sikdlezekt (1899) von Lankesteria ascidiae (Laxk) [vgl. ben S. 101—103].
Cha selbst hade eine ähnliche Differenzierung des Vorderendes anch bei Urospora saen uridis heobachtet, wo ein etwa linsenförmiger Abschnitt des Endoplasmas am Vorderende der Tiere frei von den gröberen Einschlüssen, die sonst das Endoplasma der Gregarinen son nudurchsichtig machen, und daher verhältnismäßig klar erscheint allerdings nur bei Einzeltieren. Bei den in Vorbereitung zur Konjugation paarweise vereinigten Gregarinen hat das Plasma des Vorderendes hereits Veränderungen erlitten und im Zusammenhang hiermit seine größere Durchsichtigket einzehöß!

Bei anderen Monocystideen ist eine solche Differenzierung des Plasmas am Vorderende noch nicht nachweisbar nnd wir können ihr Auftreten daher wohl als den ersten Beginn einer Ausbildung verschiedenwertiger Körperahschnitte ansehen, wie wir solche in höchster

Vollendung bei den Tricystideen finden.

Diese Tricystideen (vgl. hierzn namentlich Fig. 17) sind im völlig ausgehildeten, fortplanzungsfähigen Zustande (als Spronten) dadurch charakterisiert, daß ihr Körper in zwei scharf geschiedene Abschnitte zerfällt, von denen der vordres als Protomerit, der hintere als Dentomerit bezeichnet wird. Stets ist das Protomerit wesentlich klirzer als das Dentomerit, läufig ist daneben auch noch sen Durchmesser ein geringerer. Außerlich ist die Greuze beider Körperabschnitte durch eine mehr oder weniger deutliche Einschnürung bezichnet. Vor allem aber sind beide durch eine Art von quer verlaufender Scheidewaud voneinander gesondert, welche von dem Ektoplasma gebildet wird und das Endoplasma von Proto- und Dentomerit völlig voneinander trennt. Auf diesem Stadium des Spronten hat die Gregarine jedoch den Hobepunkt ihrer Differenzierung bereits überschritten, denn auf einem fülheren Stadium, dem des Cephalonten, war vor dem Protomerit noch ein weiterer, dritter

Körperabschnitt vorhanden, der als Epimerit bezeichnet wird. Derselbe geht, wie wir bereits früher gesehen haben, aus dem in eine Darmepithelzelle eingedrungenen Vorderende des Sporozoiten hervor und wird bei der Umwandlung des Cephalonten zum Sporonten abgeworfen (oder eventuell rückgebildet?). In diesen beiden Merkmalen erblicke ich die wesentlichen Kennzeichen des typischen Epimerits. Riggenbach (1903) meint zwar, daß nicht immer das ganze Enimerit abgeworfen würde, "Clepsidrina (= Gregarina) z. B. verliert nur das in der Darmwand eingesenkte Knöpfchen, der übrige Teil bleibt als Anhang des Protomerits erhalten." Von einem solchen erhalten bleibenden Anhang des Protomerits ist aber sonst nichts bekannt. Bei der Mehrzahl der Arten nicht nur der Gattung Gregarina, sondern der ganzen Familie der Gregariniden besteht vielmehr ebenso wie bei Porospora, Oocephalus, Sphaerorhynchus u. a. das Epimerit nnr aus einem einfachen Knöpfchen. Bei Gregarina munieri hat freilich Aimé Schneider (1876) anßer diesem Knöpfchen auch noch einen Teil des äußerlich als Protomerit erscheinenden Abschnittes zum Epimerit gerechnet, da ihm derselbe durch eine ektoplasmatische Scheidewand von dem Rest des Protomerit abgegrenzt zu sein und bei der Umwandlung des Cephalonten zum Sporonten mit verloren zu gehen schien. Indessen haben Bütschli (1882) und Léger (1892) auch für diese Art den Begriff des Epimerit auf das Knöpfchen eingeschränkt. Dieses betrachtet Léger (1892) als die primitivste Form des Epimerits, aus der durch Verlängerung das oblonge Epimerit von Gregarina macrocephala (Aimé SCHN.) und das noch wesentlich längere, zylindrische von Gregarina longirostris (Lég.), durch verschiedenartige Zuspitzung die Epimerite von Gregarina acuta (Lég.), Acanthospora, Pileocephalus, Didymophyes gigantea F. St., Hirmocvstis ventricosa Lég. und Cnemidospora lutea Aimé Schn., durch Auftreten eines verdickten Ringwulstes das hutförmige Epimerit von Discorbynchus trnn catns (Lég.) entstehen. An Stelle einer einfachen Einschnürung an der Grenze von Epi- und Protomerit findet sich bereits bei Gregarina macrocephala (Aimé Schn.) und Pileocephalns heerii (Köll.) ein veriüngter, das primitive Knöpfchen tragender und auch selbst noch dem Epimerit zugehöriger Hals. Dnrch Verlängerung dieses Halses entsteht das Epimerit von Stylorhvnchns oblongatus (HAMM.) and durch noch wesentlich stärkere Verlängerung dasjenige von Stylorhynchus longicollis F. Sr., von welchem sich auch das Epimerit von Trichorhynchus insignis Amé Schn. im wesentlichen nnr dnrch etwas andere Gestaltung des nicht mehr radiär, sondern bilateral symmetrisch gebanten endständigen Knöofchens unterscheidet.

Für eine einheitliche Auffassung der komplizierter gestalteten Epimeritformen wäre die Kenntnis ihrer ontogenetischen Entwicklung dringend wünschenswert, die uns noch so gut wie gänzlich fehlt. Um dieselben auf Grund der zurzeit allein möglichen Vergleichung der ansgebildeten Gregarinen von dem Knöpfchen als morphologischer Grundform abzuleiten, geht man mit Léger (1892) am besten aus von einer Form wie Anthorhynchus sophiae (AIMÉ SCHN.), bei welchem das knopfförmige Epimerit durch eine Anzahl von meridional verlaufenden scharfen Furchen, die wulstig vorspringende Rippen begrenzen, wie kanneliert erscheint. Noch sehr viel zahlreicher sind diese Furchen bei Asterophora, wo sich aber aus dem Scheitel des kannelierten Knöpfchens noch eine mehr oder weniger weit hervorspringende Spitze erhebt. Bei Stephanophora lucani (F. St.) - deren Synonym Steph. dorci Léger (1892) übrigens bei Labbé (1899) fehlt - haben sich die meridionalen Längswülste des Epimerits zn einem Kranze fingerförmiger Fortsătze anfgelöst und bei Lophocephalus insignis (Aimé Schn.) findet sich im Innern eines ähnlichen Kranzes zahlreicher fingerförmiger Fortsätze noch eine vom Ektoplasma gebildete, gekräuselte membranose Falte. Bei Phialoides ornata (Lég.) ist eine ähnliche membranöse Falte von einem einfachen Ringwalste umgeben und von einem langen Halse getragen.

Die mit Widerhaken versehenen Epimeritformen lassen sich mit Anthorhynchus verknüpfen durch Vermittlung der von Léger (1896) entdeckten Stictospora provincialis Lég., bei der das Epimerit gleichfalls durch Fnrchen in meridional verlaufende Wülste geteilt erscheint, aber ieder dieser Wülste an seinem hinteren Ende in eine schräg nach hinten abstehende Spitze ausläuft. Ein Schritt weiter führt dann zu Corycella armata Lég, und Ancyrophora uncinata Lég., deren knopfförmiges Epimerit 8 bzw. 12 große rückwärts gekrümmte Haken trägt, anstatt deren Ancyrophora gracilis Lég. 8 biegsame Tentakel besitzen soll. Eine ähnliche Hakenbewaffnung trägt das Epimerit anch bei den Gattnngen Actinocephalus und Hoplorhynchus, doch sind bei einer Actinocephalusart (A. stelliformis Aimé Schn.) die Haken mitunter gabelig geteilt und bei der einzigen Hoplorhynchusart (H. oligacanthus [Sieb.]) findet sich ein ähnlich langer Hals wie bei Stylorhynchus longicollis F. Sr. Bei Menospora

polyacantha Léo, findet sich gleichfalls anf langem Halse ein Kranz sehr zahlreicher kleiner Häkchen, der eine scheitelständige sangnapfähnliche grnbige Vertiefung amstellt, and bei Geniorhynchus monnieri Aimé Schn. gleicht das Epimerit im wesentlichen demjenigen von Stylorhynchus longicollis F. St., nur daß das endständige Knöpfchen mit mehreren Reihen feiner Stacheln besetzt ist. Wieder eine andere Modifikation findet sich bei Beloides LABBÉ (= Xiphorhynchus Lég. nec Swainson), deren knopfförmiges, mit einem Kranze von ca. 10 Widerhaken versehenes Epimerit an dasjenige von Corveella oder Actinocephalus erinnert, aber von einer aus dem Scheitel des Knopfes entspringenden Spitze überragt wird. Nenerdings fassen aber Léger und Dubosq (1902. 3) Beloides nicht mehr als selbständige Gattung anf. sondern nur als Entwicklungsstadium von Pyxiniaarten. stützen sich hierbei auf den von ihnen entdeckten und bei anderen Gregarinen noch nicht beobachteten Dimorphismus der Cephalonten von Pyxinia, die zum Teil mit Hilfe eines langen rüsselartigen Fortsatzes im Epithel fixiert sind, znm Teil frei im Darmlnmen leben und dann ein Epimerit besitzen in Gestalt eines "court mucron entouré d'une collerette" (vgl. oben S. 124). Inwieweit endlich die langen fadenförmigen Fortsätze, die bei Bothriopsis und Cometoides (= Pogonites Lég. nec Heine) das knopfförmige Epimerit nmgeben, den Widerhaken am Epimerit von Corycella oder aber den Filamenten am Protomerit von Pterocephalus, Echinomera und Dactvlophorus entsprechen, ist mit Sicherheit noch nicht zu entscheiden. Sind doch auch die letzteren früher dem Epimerit zugerechnet worden ("Epimérites irréguliers" bei Léger 1892) und führt doch anch noch RIGGENBACH (1903) sie an, zum Beweise dafür, daß nicht immer das ganze Epimerit abgeworfen würde. denn "an Echinocephalns (= Echinomera) lösen sich sogar nur die stiletförmigen Anhänge ab, welche als eigentliche Haftorgane funktionieren". Bereits bei Besprechung der Wachstumsperiode ist jedoch gezeigt worden, daß ein typisches Epimerit, welches demienigen anderer Polycystideen entspräche, bei den drei genannten Dactylophoridengattungen überhaupt nicht zur Ausbildung kommt. indem das in eine Darmepithelzelle eingedrungene Vorderende des Sporozoiten sich zwar anfänglich ähnlich zu entwickeln beginnt, wie das Epimerit von Pyxinia, aber alsbald eine Rückbildnng erfährt. Bei dem ausgebildeten Cephalonten ist es nur noch durch eine kegelförmige Zuspitzung am Vorderende des Protomerits angedeutet und die als Haftorgape fungierenden und deshalb früher dem Epimerit zugerechneten fadenförmigen oder (bei Dactylophorns) fingerförmigen Anhänge stellen seknndär entstandene Differenzierungen des Protomerits dar.

Eine andersartige, aber doch bis zu einem gewissen Grade vergleichbare Differenzierung zeigt das Protomerit von Sciadiophora phalangii (Lég.), welches an das bereits erwähnte Epimerit von Stictospora erinnert. An dem Protomerit der genannten Art treten nämlich meridional verlaufende Längsfalten anf, welche bei ihrer fortschreitenden Differenzierung in der Nähe des Hinterendes des Epimerits, wo sie von Anfang an am stärksten ausgesprochen waren, sich zu stachelartigen Spitzen erheben. Diese stehen anfänglich horizontal, krümmen sich aber später hakenförmig nach hinten. Sie sind ebenso wie die Hakenbildungen an dem Epimerit anderer Arten sehr rigide und nicht formveränderlich und machen durchaus den Eindruck eines sekundären Haftapparates. Freilich besitzt Sciadiophora außerdem auch noch ein typisches Epimerit, welches sich von der knopfförmigen Grundform in charakteristischer Weise dadnrch nnterscheidet, daß es bei verhältnismäßiger Kürze sich nach vorne zu stark verbreitert und auf der Scheitelfläche saugnapfförmig vertieft ist.

Der Verlust des Epimerits (bzw. der funktionell gleichwertigen Filamente von Pterocephalus, Echinomera und Dactvlophorus) und die dadurch charakterisierte Umwandlung des Cephalonten zum Sporonten ist eine conditio sine qua non der Konjugation nnd wird deshalb von Bütschli (1882) bereits als eine diese Konjugation vorbereitende Erscheinung betrachtet, obwohl sie häufig bereits sehr frühzeitig, lange vor Abschluß der Wachtumsperiode eintritt. Dieser Verlust erfolgt dnrch Abwerfen des Epimerits. Eine gegenteilige Auffassing ist nur von Frenzel (1892) vertreten worden (nicht von Bütscher, wie Riggenbach [1903] irrtümlich annimmt). Dieser will nämlich den Schwnnd des Epimerits zurückführen auf "eine Resorption, welche in der des Kaulonappenschwanzes ihr Analogon findet". Er stützt sich hierbei darauf, daß bei Gregarina bergi FRNZ. neben "Cephalonten mit großem Epimerit und Sporonten ohne ein solches" _hin und wieder" auch _ein mittleres Exemplar" angetroffen wurde, "auf dem Protomerit mit einem ganz kurzen Stummel versehen, der nur der reduzierte Überrest des einstmals großen Epimerits sein kann. Der Verlust des Haftapparates beruht also ganz unzweideutig auf einer allmählichen Resorption desselben, die wahrscheinlich aber immerhin schnell genug vor sich geht, jedenfalls sofort nach dem Loslösen der Gregarine, um verhältnismäßig nur selten zum Bemerktwerden zu gelangen". In der Tat sind denn anch seither bei typischen Tricystideen noch nie wieder Zeichen einer solchen Resorption beobachtet worden.1) Um so hänfiger aber ist die Loslösung des Epimerits gesehen worden, auch von Frenzel selbst, der sie iedoch ganz wie seinerzeit v. Siebold (1837) und Kölliker (1848) für nathologisch hält, im Gegensatz zu der seiner Auffassung nach physiologischen Rückbildung durch Resorption. Diese Loslösning soll nämlich nach einer nubestätigt gebliebenen Angabe Frenzel's (1891) "nur unter abnormen Verhältnissen eintreten, wenn nämlich iene Gregarinen nicht mehr vom Darmsaft ihres Wirtes. sondern von einer fremdartigen Flüssigkeit, wie Wasser, Speichel etc. umspült werden, welche nicht sowohl jene Verstümmelung, als anch den Tod der Tierchen herbeiführen". Die Loslösung des Epimerits vom Protomerit erfolgt nach Frenzel (1891), "indem aus diesem an der Ansatzstelle ienes eine große Blase hervorquillt, die das Epimerit abhebt, welches sodann nach dem Platzen der Blase verloren geht". Anch Léger und Dubosq (1902, 3) beobachteten bei Pyxinia, daß die Loslösung des Epimerits erfolgte, indem sich an dessen Basis eine Vakuole bildete, die allmählich an Größe zunahm und schließlich das Epimerit abhob (vgl. Fig. 11).

Die Stelle, an der früher das Epimerit gesessen hat, ist häufig am Sporonten noch so dentlich kenntlich, daß man wohl von einer "Narbe" gesprochen hat. Die von FRENZEL (1892) betoute Gefahr. "daß die Gregarinen an der sich bildenden offenen Stelle am Protomerit sich gewissermaßen verbluten würden", besteht aber offenbar deshalb nicht, weil bei der Loslösung des Epimerits das Endoplasma nicht freigelegt wird. Es ist hierfür offenbar von Bedeutung, daß das Epimerit häufig ansschließlich aus Ektoplasma besteht (vgl. z. B. Berndy's Abbildingen von Gregarina in diesem Archiv. Bd. I. Taf. 11. Fig. 2-8: Taf. 12. Fig. 32-37 und Taf. 13. Fig. 60-61), so daß also die Trennung zwischen Epi- und Protomerit innerhalb der Ektoplasmaschicht erfolgt. In anderen Fällen scheint freilich sich anch noch etwas Endoplasma im Inneren des Epimerits zu finden. Dann aber ist auscheinend stets zwischen Epi- und Protomerit eine ähnliche ektoplasmatische Scheidewand vorhanden wie zwischen Proto- nnd Deutomerit und nach dem Verlust des Epi-

³⁾ Zusatz bei der Korrektur: Vgl. jedoch hierzu die vorstehende Arbeit von Pasatzus (8.85), derzufolge bei Gregarina ovata das Epimerin nicht abgeworfen, sondern rickgebülder wird, sein indieser Feziehung also binlich verbätt wie das rudimentäre Epimerit von Pterocephalus bez. wie das weiter unten (8.186) besprochne primitive Epimerit von Schandiun ella.

merits geht aus dieser früheren Scheidewand der Ektoplasmaüberzug der Scheitelfläche des Sporonten hervor (vgl. oben Fig. 17).

Die der bisherigen Schilderung zugrunde liegenden Tricystideen finden sich fast ausschließlich bei Arthropoden als Darmparasiten und zwar vor allem bei Myriapoden und Insekten, in geringerer Zahl auch bei Crustaceen (Porospora gigantea Ben., Didymophyes longissima [Sies.] and Gregarina [?] balani Köll: bei anderen Arten ist das Stadium des Cephalonten noch unbekannt) und Arachnoideen (z. B. die eigenartige Sciadiophora): außerdem noch in Salpen (Gregarina [?] flava Roboz und salpae Fraz.) und Anneliden (Svcia inopinata Lég. 1892 aus Audoninia, möglicherweise identisch mit Ulivina elliptica Mix-GAZZINI 1891). Möglicherweise schließen sich dann an diese Gregarinen noch zwei weitere Arten an, die aber beide nur ungenügend bekannt sind. Die eine derselben hat Bolsius (1895) in den Darmblindsäcken von Glossiphonia complanata (L) gefunden. Ihr Körper läßt nach Labbé (1899) Proto- und Deutomerit erkennen, während ein Epimerit noch nicht beobachtet wurde. Castle (1900), der dieselbe Gregarine in einem anderen Rüsselegel (Glossiphonia elongata Castle) wiederfand, führt nur an, daß er sie stets an der Wandung der Darmblindsäcke fixiert gefunden habe. Ob Gregarinencysten, die bei anderen Rüsselegelarten im Parenchym gefunden wurden, derselben oder auch nur einer ähnlichen Art angehören, bleibt noch zweifelhaft.

Kaum minder zweifelhaft ist bisher, ob wir die von Stuart (1871), Frenzel (1885) und Mingazzini (1891, 1) bei Pterotrachea gefundene Gregarine den Tricystideen zuzählen dürfen. Nach Frenzei. und Mingazzini soll sie identisch sein mit einer polycystiden Darmgregarine von Phronima, die Claus (1879) zuerst gesehen hat und die Labbé (1899) unter dem Namen Gregarina clausi Franz. als besondere Art anführt, obwohl dieser Name synonym zu dem älteren Zygocystis pterotracheae Stuart ist. Der Körper soll wie bei typischen Tricystideen in Proto- und Deutomerit gegliedert sein, ein Epimerit ist freilich bisher noch nicht beobachtet. Die Tiere sollen aus dem Darm ihres Wirtes in dessen Gewebe auswandern, z. B. in die Flosse der Pterotrachea, und sich dort einzeln encystieren, ohne wesentliche Veränderungen zu erleiden. Es würde sich also hiernach um ein Ruhestadium handeln, welches innerhalb der Polycystideen gänzlich ohne Analogie dasteht und dessen spätere Schicksale gänzlich unbekannt sind.

Bei einer ganzen Reihe anderer polycystiden Gregarinen ist

aber sicher die Sonderung des Körpers in verschiedenwertige Abschnitte noch nicht so weit gediehen wie bei den Tricystideen. Bei Arten mit Proto- and Deutomerit kann ein wollcharakterisierter Epimerit fehlen (Stenophora) oder es kann ein Epimerit vorhauden sein, aber die Sonderung des übrigen Körpers in Proto- und Deutomerit fehlen (Pseudomonocystideen). Diese beiden Fälle sind angenscheinlich verschieden zu beurteilen, obwollb beiden die Abbildung zweier verschiedener Körperabschuitte gemeinsam ist und daher auch in beiden die Bezeichnung Dieystideen angewandt worden ist.

Das Fehleu eines typischen Epimerits bei Stenophora steht in Einklaug und wohl auch in ursächlichem Zusammenhang mit dem völlig intrazellnlären Wohnsitz dieser Gregarinen. Wurde doch auch die Gregariue aus Polyxeuus lagurus de Geer, bei der Léger nud Duboso (1902, 3) zuerst diesen intrazellulären Wohnsitz beobachteten und die sie später eben dieses Wohnsitzes wegen als eine Stenophora ansehen, als "une Dicystidée très speciale" bezeichnet. Immerhin sind wenigstens bei einem Teil der Stenophoraarten, wie dies bereits früher (vgl. S. 137) betont wurde, Bildungen beobachtet worden, die einen Vergleich mit einem Epimerit nahelegen. Anscheinend haben wir die Stenophoraarten, die in ihrem Vorkommen auf Diplopoden beschränkt sind und für die Legen und Deboso (1903, 2) die besondere Familie der Stenophoriden gebildet haben, als Tricystideen anfzufassen, deren Epimerit infolge der intrazellulären Lebensweise rückgebildet ist, ähnlich etwa wie das Epimerit von Pterocephalus und verwandten Formen infolge der Ansbildung anderer Haftapparate rückgebildet wird.

Auch die Gregarinen mit fehlender Sonderung von Proto- und Dentomerit, welche wegen der Ähulichkeit ihres Sporontenzustandes mit Monocystideen als Pseudomonocystideen bezeichnet werden, sind gegen die Tricystideen uicht scharf abzugrenzen, da bei Hirmocystis pollymorpha Löc, aus den Larven von Limnobia und bei Gregarina pod urae (Lözz) nach Löcza (1892) infolge individueller Variation eine Sonderung von Proto- und Deutomerit, wieis bei anderen Arten der beiden Gattungen Hirmocystis und Gregarina stets zu konstatieren ist, bald vorhanden sein, bald fehlen soll.

Noch nicht ganz aufgeklärt erscheint die Gestaltung von Gamocystis (eine Art aus Ectobia lapponica L., eine andere aus Ephemeridenlarven bekannt) und von Sphaerocystis simplex Léo, aus dem Darm einer Käferlarve (Cvphon). Diese Gregarinen 156 M. LÜBE

sollen wie die typischen Psendomonocystideen nur zwei Körperabschnitte besitzen, von denen der vordere hinfällig ist. Aber dieser vordere, von Labré (1899) nicht als Eni-, sondern als Protomerit angesehene Körnerahschnitt soll nach den allein vorliegenden älteren Angaben nur während des durch die neuere Forschung zweifelhaft gewordenen völlig intrazellulären Sitzes der Gregarine nachweisbar sein und soll ferner im Gegensatz zn dem typischen Epimerit anderer Gregarinen nicht abgeworfen, sondern allmählich resorbiert werden (vgl. Léger 1892).

Bei anderen Gregarinen finden wir dagegen ein typisches Epimerit, welches morphologisch sowohl wie nach seiner Funktion durchaus dem Epimerit der Tricystideen entspricht, nach dessen Verlast iedoch die Gregarine keine weitere Sonderung in verschiedene Körperabschnitte mehr erkennen läßt. Solche Formen scheinen namentlich bei Anneliden weit verbreitet zu sein. Unter den Insekten finden sich diese typischen Pseudomonocystideen fast ansschließlich bei den Dipteren. Nur bei Campodea ist von Léger (1896, 3) noch eine, von Labbé (1899) nicht angeführte Art gefunden worden, welche auscheinend derselben Gattung Schneideria angehört, deren beide



besser bekannte Arten in den Larven von Bibio und Sciara schmarotzen. Diese Schneideriaarten sowohl wie die beiden einzigen Pseudomonocystideen aus Myriapoden (Gattnng Rhopalonia L&G.) besitzen noch recht kompliziert gestaltete Enimerite, welche dnrch meriodonal verlanfende Rippen an das Epimerit von Anthorhynchus erinnern (bei Schneideria) oder durch fingerförmige Fortsätze an dasienige von Stephanophora (bei Rhopalonia). Sehr viel einfacher gestaltet ist dagegen bereits

das Epimerit von Stylocystis praecox Lég, welches nur in einem schlanken, hyalinen, offenbar rein ektoplasmatischen Fortsatz besteht, der von dem Scheitel des im übrigen keinerlei Gliederung erkennen lassenden Körpers entspringt (vgl. Fig. 26). Trotz cox Leo, aus der dieser geringen Differenzierung handelt es sich aber Larve von Tany- noch um einen typischen Epimerit, d. h. durch sein pus spec. Nach Eindringen in das Darmepithel des Wirtes (Larven Leure (1899, 2). von Tanypns spec.) dient er als Fixations-, vielleicht

Fig. 26. Stylecystis prac-Vergr. 125:1.

daneben anch noch als Ernährungsorgan, später aber wird er abgeworfen und die nun monocystideen-ähnliche Gregarine lebt frei im Darmlumen weiter.

Von einem derartigen einfachen Fortsatz dürfte vielleicht anch das gabelförmige Epimerit abzuleiten sein, welches nach Lanzé (1899) die einzige bisher bei Crustaceen gefundene Psendounoncystidee, die im Darmkanal von Balauiden schmarotzende Nematoides fusiformis Mixo, besitzt.

Noch weniger differenziert erscheint das Epimerit bei den Pseudomonocystideen der Anneilden, welche augenscheinlich die primitivsten Polycystideen vorstellen und den Übergang zu den Monocystideen vermitteln. Von ihnen schließen sich hinsichtlich der Ansbildnug des Epimerits die Arten der Gattnug Doliocystis Ldoza sowie eine von Poarza (1897) in Rhyacobolus a mericanus (Laux) gefundene Gregarine noch verhältnismäßig am nächsten an Stylocystis an. Bei der von Caavaux (1903, 1) maxweifelhaftem Rechte der Gattnug Doliocystis eingereihten Gregarine aus Rhyncobolus ist freilich eine kleine, etwa linsenfornige Partie des Endoplaansan sicht um durch dichtere Struktur

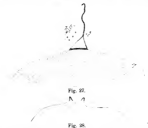


Fig. 27. Vorderende einer Darmgregarine ans Rhyncobolns americanus. Nach Portes (1897, 1). Vergr. 1100: 1.

Fig. 28. Vorderende derselben Gregarine nach Verlust des Epimerits. Längsschnitt. Nach Ромтия (1897, 1). Vergr. 1100:1.

ausgezeichnet, sondern nach Porter auch gegen das übrige Endoplasma scharf abgegrenzt. Wir haben also in dieser Gregarine anscheinend die primitivste bisher bekannt gewordene Tricystidee zu erblicken. Wenn ich sie hier unter den Psendomonocystideen anfihre, og speschieht dies vor allem mit Rücksicht auf das trotz seiner schwächeren Entwicklung an die Verhältnisse bei Stylocystis erinnernde Epimerit, das durch ein biegsames Fläment dargestellt wird (vgl. Fig. 27, wo der konisch verbreiterte Basalabschaltt des Epimerits anscheinend noch von Resten des Wirtsgewebes nuschlossen ist). Nach Verlust dieses Epimerits läßt der Scheitel der Gregarine eine grubige Vertiefung erkennen, an deren Rande das Epicyt verdickt erscheint (vgl. Fig. 28). Canwizur (1093, 1) will trotzdem die Angaben Powrzus's dahin korrigieren, daß er den promeritähnlichen linsenförmigen Körperschnitt noch mit zum Epimerit rechnet, ohne daß jedoch seine diesbezügliche Motivierung sehr stichhaltig erschiene.

Die primitivste, am wenigsten differenzierte Epimeritform besitzt aber wohl unzweifelhaft die von Nrsakav (1903) entdeckte Schaudinnella henleae, die sich mit dem knopfartig anschwellenden Vorderende in einer Darmepithebzelle fixiert, während den älteren frei im Darm gefundenen Stadien ein solches Knöpfchen fehlt. Nur bei einer Minderzahl der frei im Darmlumen liegenden Individuen wurde noch eine knopfförnige Verdickung des Vorderendes beobachtet, die jedoch kleiner war als bei den an die Darmwand angehefteten Individuen. Wir werden also hieraus im Verein mit der geringen Differenzierung des Epimerits schließen dürfen, daß dieses nicht abgeworfen, sondern rickgebildet wird und also auch hierdurch sich als primitiver erweist, wie die hochdifferenzierten Epimeritformen, die wir bei den meisten Darmgregarinen der Arthropoden finden.

Ein Epimerit von ähnlich niedrigem Differenzierungsgrad sebeint anch das "komaförnigs es ler id in m" an Girra tun scirra
Bewegungen an Nematoden erinnern und früher auch vielfach für Nematodenlarven gehalten worden sind. Typus der von Labbé (1899) nicht angeführten Gattung ist Selenidium pendula Giard (1884) aus dem Darm von Nerine cirratulus (nicht aus der Leiheshöhle dieses Polychäten, wie Giard annahm, vgl. Caullery and Mesnil [1899, 2]). Von verschiedenen Autoren, namentlich von Caullery und MESNIL, sind eine ganze Reihe verschiedener solcher Selenidien beobachtet, aber meist nnr in den freibeweglichen Stadien, die eine Sonderung des Körpers in verschiedene Abschnitte nicht erkennen lassen. Nnr bei einer zweiten Art ist eine solche noch konstatiert worden, bei dem gleichfalls bereits früher besprochenen "semikolonförmigen Selenidium" aus Cirratulus cirratus. Auch bei diesem sehen Caulleby und Mesnil (1899, 2) den vorderen Körderabschnitt, der dem Punkt des Semikolons entspricht, als Epimerit an, da derselbe in das Darmepithel eingesenkt ist und insofern einem typischen Epimerit vergleichhar erscheint, trotzdem er sich von einem solchen in prinzipieller Weise dadurch unterscheidet, daß er nicht hinfällig ist. In Rücksicht hierauf scheint es sich, da auch ein Vergleich mit dem Protomerit der Tricystideen nicht ohne weiteres möglich ist, in gewissem Sinne um eine Bildung sui generis zu handeln, ähnlich wie bei den eigentümlichen seitlichen Fortsätzen am Vorderende, die der im Darm von Capitella capitata (O. FABR.) schmarotzenden Ancora sagittata (Leuck.) ihre Ähnlichkeit mit einem Pfeil oder einem Anker verleihen und daher auch ihren Namen verschafft, haben

Solche Differenzierungen sprechen für eine gewisse Plastizität der Formen und scheinen daher geeignet, die Bedentung, welche die Darmgregarinen der Anneliden für die Stammesgeschichte der Gregarinen offenbar haben, zu verstärken. Das Verständnis der Gliederung des Polycystidenskörpers wird voraussichtlich vor allem durch bessere Erforschung dieser leider noch so wenig bekannten Darmgregarinen der Anneliden gefürlert werden können.

2. Der Kern der Gregarinen.

Der Kern der Gregarinen ist wie hel Coccidien und Hämporidien und ahweichend von manchen anderen Protozoen stets in der Einzahl vorhanden. Seine Vermehrung hezeichnet stets den Beginn der Fortpdanzung und ist stets anch von Teilungen des Protoplasmakörpers gefolgt. Bei Polycystideen liegt er fast stets im Dentomerit. Im Protomerit ist er hei ausgehildeten Gregarinen nur vereinzelt gefunden worden: von Schseider (1882) bei Pileocephalns chinensis Amé Schw. und von Léden (1882) bei einigen anderen Arten, namentlich bei Hirmocystis ventricosa Léder und einer nicht namhaft gemachten Acanthosporide ans den Larven von Hydrous. Anch bei diesen Arten tritt jedoch eine solche Lage des Kernes nur als Abnormität auf. Möglich, daß et zusammenhängt mit einer Entwicklung der genaunten Gregarinen, die der oben besprochenen Entwicklung von Stylon-rhynchns long icollis F. Sr. ahnlich ist. In diesem Falle würde sich die abweichende Lage des Kernes abo als eine Entwicklungshemmung darstellen. Hat doch auch Schwedden Schweiden Schweiden der Lege des Kernes bei jungen Exemplaren von Pileocephalus chinensis anscheinend regelmäßig gefunden.

Der Kern ist typisch bläschenförmig. Seine Form ist meist kugelig, seltener ellipsoidisch oder eiförmig. Er besitzt eine dentliche Membran, die nach Siedlecki (1899) "gleichsam wie aus einem sehr dichten Flechtwerk von stark gefärbten Fibrillen gebildet" erscheint. Sein feinerer Bau weist iedoch bei verschiedenen Arten nicht unwesentliche Verschiedenheiten auf. Häufig ist der größte Teil des Chromatins in einem einzigen großen Binnenkörper vereinigt, der annähernd zentral liegen kann (z. B. bei Monocystis agilis F. St. aus den Samentaschen des Regenwurms), meist aber sich der Oberfläche des Kernes stark nähert (vgl. Fig. 30). Die neben diesem Binnenkörper, wie ich das Gebilde vorläufig noch nennen will, noch vorhandenen kleinen Chromatinkörnchen dürften in der Regel eine netzförmige Anordnung erkennen lassen, wie dies z. B. bei Monocystis agilis und Lankesteria ascidiae der Fall ist, und diese Anordnung ist dann als Folge des alveolären Banes des Kernes anfanfassen. Vielfach aber hietet die Kernstruktung ein komplizierteres Bild, indem nicht nur ein einziger Binnenkörper, sondern deren mehrere vorhanden sind. Häufig, aber nicht immer sind diese Binnenkörper dann zu einem mehr oder weniger dicht gedrängten Haufen zusammengedrängt (vgl. z. B. Fig. 16 i n. 19 c). Wohl stets sind dieselben von verschiedener Größe und häufig zeichnet sich einer von ihnen durch eine so deutlich hervortretende beträchtlichere Größe aus, daß er bis zu einem gewissen Grade allein dem einzigen Binnenkörper in den einfacher gebauten Kernen verglichen werden kann.

Was nnn die Organisation dieser Binnenkörper anbetrifft, so ist besonders auffällig der Einschluß von Vakuolen, die in größeren

Binneukörpern nie zu fehlen scheinen. Sie sind bei verschiedenen Arten verschieden zahlreich und verschieden groß. Bei Diplocystis major Cuénot fanden Léger und Dubosq (1902, 3) in der Regel eine von den zahlreichen Vakuolen ganz besonders groß und zwar war dieselbe dann immer nach der Mitte des ganzen Kernes zu gewandt (vgl. Fig. 29). Andererseits beobachtete Montgomery (1899) bei Gregarinen aus Nemertinen das Auftreten von Vakuolen

zuerst au dem der Kernoberfläche genäherten Pole und gelangte dadurch zu der Auffassung. daß der Vakuoleninhalt aus dem den Kern umgebenden Plasma aufgenommen sei. Diesen Vakuoleninhalt bezeichnet Montgomery als strukturlose Flüssigkeit. Prowazek (1902) sieht ihn als "zährigide" an. Es sei übrigens daran erinnert, daß ähnliche Vaknolen auch in dem Karyosom von Coccidien, z. B. bei Eimeria schubergi (Schaud), und in dem Binnenkörper des Kernes von Rhizopoden, z. B. gennaeren Orprospora



gebildeten bei Trichosphaerium sieboldi Schn., Legen u. Dubosq (1902, 3).

vorhanden sind. Bei Diplocystis major färbt sich nach Légea und Dubosq (1902, 3) ein die größte Vakuole kalottenartig überlagernder Teil im Innern des Binnenkörpers sehr viel dunkler mit Kernfarbstoffen als der Rest desselben. Umgekehrt fand Siedleckt (1899), daß der Binnenkörper von Lankesteria ascidiae ähnlich dem Karvosom von Encoccidium aus zwei scharf voneinander gesonderten Teilen besteht, nämlich einer Außenschicht, die sich stark mit allen Chromatinfarbstoffen färbt, sehr dicht ist und nur selten einige vaknolenartigen Ränme enthält, und einem inneren Kern, dessen grannlierte Substanz eine größere Neigung zeigt, sich mit Plasmafarbstoffen zu färben. Über das Verhalten der Binnenkörper gegenüber verschiedenen Farbstoffen hat aber namentlich Montgomery (1899) nähere Angaben gemacht. Bei Färbung einer Darmgregarine aus Lineus gesserensis mit einer wässerigen Methylenblaulösung und Nachfärbung mit Brasilin ergaben sich Verschiedenheiten, die darauf hinzudeuten scheinen, daß die Substanz der Binnenkörper (abgesehen natürlich von den Vakuolen) in kleineren Binnenkörpern homogen ist, während in größeren eine chemische Umwandlung Platz greift. Wenigstens färbten sich in einem Kern mit zwei kleinen Binnenkörpern, von denen nur einer eine einzige kleine Vaknole enthielt, beide Binnenkörper gleichmäßig blaugrün. Bei anderen Kernen dagegen, welche Archiv für Protistenkunde, Bd. 1V.

162 M. LÜHE

größere Binnenkörper enthielten, färbte sich nur der Pol dieser Binnenkörper, welcher die Vakuolen enthielt, blangrin, der entgegengesetzte Pol, in welchem keine Vakuolen sichtbar waren, dagegen blaß-fleischfarben. Die Vakuolen selbst blieben ungefärbt. Anch bei einer mit Chromessigsäure fixierten und nicht gefärbten Gregarine zeigte sich eine von Montgomery als ähnlich angesehene Differenzierung, indem die beiden verhältnismäßig großen, aber trotzdem noch vaknolenfreien Binnenkörper des Kernes an ihren der Oberfläche des Kernes genäherten Polen dnnkler imprägniert waren als an den entgegengesetzten Polen. Ob es sich hier nicht aber vielleicht nur nm verschiedene Tiefenwirkung der Konservierungsflüssigkeit handelt? Bei der Cölomgregarine einer anderen Nemertine (Carinella annulata) wandte Montgomery eine andere Doppelfärbung (mit Hämatoxylin und Alaunkarmin) an und erzielte hierbei gleichfalls verschiedene Färbungen. Wiederum färbten sich nur die größeren Binnenkörper different, zum Teil dunkelblau, zum Teil dagegen purpurn oder rötlich, und zwar färbte sich in der Regel die Mitte des Binnenkörpers mit Hämatoxylin, seine Oberfläche dagegen mit Alaunkarmin. Einmal waren nur zwei entgegengesetzte Pole rötlich, der dazwischen gelegene größte Teil des Binnenkörpers dagegen blau. Binneukörper von mittlerer Größe färbten sich stets dnrchweg blau, noch kleinere Binnenkörper dagegen meist rot, mitnnter freilich auch blau. Mit Ehrlich-Biondi's Gemisch färbten sich die Binnenkörper bei beiden Gregarinen gelblich-brann bis brännlich-rot und mit dem sehr ähnlichen Triazidgemisch von Ehrlich hat Prowazek (1902) bei den Binnenkörpern von Monocystis agilis gleichfalls Rotfärbung erzielt, während die Kerne der Sporozoiten sich bläulichgrün färbten. Prowazek betont aber selbst mit vollem Recht, daß sich diese Erscheinung farbenanalytisch derzeit noch nicht auswerten läßt, und das gleiche gilt natürlich auch für die vorstehend wiedergegebenen Beobachtungen Montgomery's.

Die Bedeutung dieses Binnenkörpers ist noch nicht genügend aufgeklärt. Er teilt freilich in dieser Beziehung nur das Schicksal der Binnenkörper, Nukleolen usw. bei anderen Protozoen und bei Metazoenzellen. Da er veifache, finhlich dem Keinfarek der Metazoen-eier, fast alles Chromatin des Kernes gleichsam in sich aufgesogen bat, so stellt er ein Karysosm im Sinne von Wilsos und Calkins (1901 n. 1903) dar bzw. einen Pseudonukleolus im Sinne Walddynter wir werden uns aber nicht verhehelen dürfen, daß die Begriffe Karysosm bzw. Pseudonukleolus noch ebensowenig einheitlich sind wie der alte Berriff Nukleolus. Speziell und es noch werfelnakt erscheinen. ob

das Karyosom der Gregarinen dem besser bekannten Karyosom der Coccidien direkt homologisiert werden darf. Letzteres spielt bekanntlich eine sehr wichtige Rolle bei der zur Schizogonie führenden Kernteilung. Auch bei einigen Gregarinen ist zwar eine der Schizogonie der Coccidien vergleichbare ungeschlechtliche Vermehrung beobachtet worden, aber die Details der Kernteilung bei derselben sind noch unbekannt, so daß zu einem näheren Vergleich mit den Coccidien das tatsächliche Material fehlt. Die im Zusammenhange mit der Fortpflanzung der Gregarinen zu besprechenden Schicksale, welche das Karyosom der Gregarinen bei jenen Kernveränderungen erleidet, die der Bildung der (bisher meist als Sporoblasten bezeichneten) Gameten vorausgehen, erscheinen dagegen für einen Vergleich mit dem Karvosom der Coccidien weniger wichtig, da anch bei verschiedenen Coccidienarten das Schicksal des Karvosoms bei den entsprechenden Entwicklungsvorgängen (Chromatinreduktion in den Gametocyten und Mikrogametenbildung) ein recht verschiedenes ist. Immerhin kann als übereinstimmend hervorgehoben werden, daß, wie bei der Mehrzahl der daraufhin untersuchten Coccidien, so auch bei den Gregarinen bei der Chromatinreduktion in den Gametocyten das Karyosom zugrunde geht.

Mehrfach ist anch die Ähnlichkeit des Karyosoms der Gregarinen it den Binnenkörpern in den Kernen von Rhizopoden und Flagellaten betont worden, namentlich von Calaxus (1901 u. 1903), Grußer (1884) und RRUNBLER (1893) und in der Tat kann diese Ähnlichkeit änßerlich sehr groß sein. Trotzlem werden wir uns noch vor weitergehenden Vergleichen und Verallgemeinerungen zu hüten haben, solange solche Vergleiche sich vorwiegend auf das Verhalten währendes Rüheusstandes stittzen (vgl. hierzn auch Prowazek 1903).

Wo bei Gregarinen mehrere Biunenkörper in einem Kern vorhanden sind, scheinen dieselben aus einem urspringlich einheitlichen Karyosom hervorgegangen zu sein. Wenigstens finden wir allgemein, daß junge Gregarinen zur einen einzigen Binnenkörper (Karyosom) besitzen und daß die bei erwachsenen Gregarinen läufig zu beobachtende Mehrzahl derselben erst im Land der Wachstunssperiode sich herausbildet. Die Art, wie dies greschieht, ist noch nicht einwahfrei dargelegt. Rutzunzen (1893) der die Binnenkörper der Gregarinen und auderer Protozoen ebenso wie die der Metazoen-zellen in einer, wie mir scheint, vorzeitigen Verallgemeinerung als nicht organisiert und durch Zusammenfließen anfänglich leicht dissiger, dann zähflüssiger and schließlich erstarrender Massen entstanden betrachtet, muß dementsprechend auch die in der Mehrzahl

vorhandenen Binnenkörper als unabhängig voneinander an verschiedenen Stellen des Kernes entstanden ansehen. Meist wird dagegen angenommen, daß die in Mehrzahl vorhandenen Binneukörper aus dem ursprünglich allein vorhanden gewesenen hervorgegangen sind. Marshall (1893) nahm an, daß im Innern des ursprünglich einzigen, später auch im Innern mehrerer besonders großer Binnenkörner ("Formationsnukleoli") neue Nukleoli gebildet würden, die dann aus dem Formationsnukleolus heraustreten, eine Annahme, die keine Bestätigung gefunden hat und auch von vornherein wenig wahrscheinlich erscheinen mnß. Léger und Dubosq (1902, 3) dagegen glauben, daß das Karvosom durch eine Art Knospung Teile von sich abschnürt und hierdurch die Zahl der Binnenkörper vermehrt wird. Für die Richtigkeit dieser Anffassung scheinen namentlich die Beobachtungen an Pterocephalns zu sprechen, wo bei der ganz besonders starken Zunahme der Zahl der Binnenkörper der ursprünglich allein vorhanden gewesene zwar noch lange durch seine viel beträchtlichere Größe kenntlich bleibt, aber später eine nicht nur relative, sondern auch absolute erhebliche Verkleinerung erfährt (vgl. Fig. 30). Immerhin scheinen auch Léger und Duboso



Fig. 30.

cephalus nobilis Aims Schn. Nach Leora und Dunoso (1902, 3), zerfällt.

Vergr. 1400:1. Kerne noch jüngerer Entwicklungs- zoiten wurde angeführt, daß Legen stadien siehe in Fig. 15.

den Knospungsvorgang nicht direkt beobachtet, sondern nur durch Vergleich verschiedener Stadien erschlossen zu haben. Bei Siedlecki (1899) findet sich nur die knrze Notiz, daß bei Lankesteria ascidiae, die in der Regel nur ein einheitliches Karvosom besitzt, ebenso wie bei Eucoccidin m Kerne zweier verschieden weit ent- dieses Karyosom "zuweilen in einige wickelter Exemplare von Ptero- Teile auf dem Wege der Knospung-

Bereits bei Besprechung der Sporound Duboso (1902, 3) glauben, daß das

Karyosom bereits in den Sporozoiten präformiert sei. Sollte sich dies bestätigen, so würde hier ein wesentlicher Unterschied gegenüber den Coccidien vorliegen. Nach Berndt (1902) soll jedoch bei Gregarina cuneata F. St. aus der Larve von Tenebrio molitor das Karvosom ganz wie bei den Coccidien in jungen Tieren noch nicht vorhanden sein, sondern sich erst während des Wachstums der Gregarine bilden, indem vorher im Kern zerstreut gewesene Chromatinkörnchen sich zu einem dichtgefügten runden Gehilde aneinanderschließen.

Schließlich noch einige Worte über den "geflammten Kern" von Wortens (New) beobachtete nämlich einmal bei einer ziemlich ausgewachsenen Monocystis agilis, daß die Kernmenhran geschwunden war nnd die Substanz des Kernes sich strahlig in das Protoplasma fortsetze. Aus neuerer Zeit liegen unr zwei Angaben über solche "geflammte Kerne" vor. Bexxdy (1902) behachtete dieselben unr bei konjugierten und meist anch bereits encystierten Gregarinen, vor der Auflösung des Sporouteukernes, die der Bildung der Gameten vorausgeht. Duzzwecki (1903), der die "geflammten Kerne" wie Wortens bei den Gregarinen des Regenwurms beobachtete, geht nicht näher auf sie ein, faßt sie aber als "Fortoflanzunersstädium" auf

Daranf, daß nach Drzewecki (1903) bei den Gregarinen des Regenwurms während der Wachstumsperiode der Kern spurlos verschwinden und nach dieser Auflösung wieder neugebildet werden soll, wurde bereits bei Besurechung der Wachstumsperiode hingewiesen.

3. Ekto- und Endoplasma und ihre Differenzierungen.

Im Gegensatz zu den Coccidien, bei denen die Oberfläche des Zellkörpers nicht von einer besonders differenzierten Plasmaschicht gebildet wird (vgl. z. B. SCHATDINN 1990), ist bei den Gregarinen in der Regel eine dentliche Scheidung von Ekto- und Endoplasma ausgeprägt. Ja, die Differenzierung des Plasmas geht sogar noch weiter, indem am Ektoplasma sich vier verschiedene Schichten nuterscheiden lassen, die Freilich nicht immer sämtlich deutlich ausgehildet sind. Es sind von außen nach innen gerechnet 1. das Epieyt oder die Kutiknia, 2. die hesonders von Schrevianspraf (1894) näher untersuchte Gallertschicht, 3. das Sarkocyt oder Ektoplasma s. str., endlich 4. das Myocyt, eine zwischen dem eigentlichen Ektoplasma nnd dem Endoplasma gelegene Schicht von Maskelfbrillen (Myonemen).

Die Mächtigkeit des Ektoplasmas ist nicht nur bei verschiedenen Arten, sondern anch an verschiedenen Körperstellen ein und derselben Gregarine verschieden und zwar bestehen in dieser Beziebung bemerkenswerte Verschiedenheiten zwischen Epicyt und Sarkoyzt. In der Regel ist das Epicyt am Vorderende der Gregarine am mächtigsten ausgebildet und am Hinterende am dünnsten, während das Sarkovzt sich umzekehrt verhält. Besouders leicht ist dies nach Léger (1892) bei Amphorella polydesmi Lég. zu erkennen. Bei den Monocystideen der Regenwürmer, deren Epicyt sehr dünn ist, tritt wenigstens die größere Mächtigkeit des Sarkocyts am Vorderende deutlich hervor.

Von strukturellen Eigentümlichkeiten fiel bereits früh eine bei manchen Arten sehr deutliche Längsstreifung des Epleyts auf. Schien dieselbe nach älteren Angaben nur bei einer beschränkten Zahl von Arten nachweisbar zu sein, so konnte Löoza (1892) sie doch bereits bei allen überhaupt von ihm untersuchten Arten, Moncystideen wie Polycystideen, nachweisen. Derselbe hält daher eine berfächliche Längsstreifung für eine gemeinsame Eigentümlichkeit sämtlicher Gregarinen, betont aber doch gleichzeitig, daß diese Längsstreifung bei verschiedenen Arten in recht verschiedener Form auftritt.

Meist handelt es sich um feine, äußerst dicht stehende und annähernd parallele Linien, welche in meridionaler Richtung vom Vorderende zum Hinterende der Gregarine verlaufen. Bereits Bütschli (1882) erkannte bei den Gregarinen der Larve von Tenebrio molitor L. die Streifung als tatsächlich dem Epicyt angehörig. denn "die Streifen traten (bei Betrachtung optischer Querschnitte) schwach über die änßere Fläche der Kutikula hervor und es scheint sogar, daß dieselben sich durch die Dicke der Kutikula fortsetzen, da dieselbe im Onerschnitt zart radiär gestrichelt erscheint." Etwas weiter ist dann Schewiakoff (1894) in diese Strnkturverhältnisse eingedrungen bei seinen Untersnchungen an Gregarina munieri AIMÉ SCHN. (aus Chrysomela haemoptera L.). Auf sehr dünnen Querschnitten konnte nämlich Schewiakoff "ganz schmale porenartige Kanäle beobachten, welche die Kutikula ihrer ganzen Dicke nach durchsetzten und in die darunter liegende Gallertschicht führten". die jedoch nicht wirklich feine Poren darstellen können, da sie bei anderen Schnittrichtungen als solche nicht nachweisbar waren, sondern vielmehr die Querschnitte längs verlaufender, der vorerwähnten feinen Streifung des Epicyts entsprechender, enger Spalten darstellen. (Vgl. auch Lang 1901 und Doflein 1901, wo Abbildungen Schewiakoff's reproduziert sind.) Die dichte Aneinanderlagerung dieser Spalten wird dadurch veranschaulicht, daß Schewiakoff ihre Zahl bei Gregarina munieri _nach einer annähernd genauen Berechnung" auf ca. 500 schätzt.

Durch diese Feststellungen Schewiakoff's finden auch die Beobachtungen von Aimé Scheeider und Léger (1892), daß bei manchen Gregarinen, z. B. bei Lophorhynchus, das Epicyt sich leicht in



ebensoviele schmale Lamellen oder Filamente auflöst, als vorher Streifen sichtbar gewesen waren, ihre natürliche Erklärung.

Bei einigen Arten, z. B. bei Didymophyes gigantea und bei Pyxinia, anastomisieren die Längsstreifen des Epicyts miteinander, so daß eine netzförmige Zeichnung entsteht, deren Maschen in der Längsrichtung der Gregarine stark gestreckt sind.

Bei anderen Arten, namentlich bei einem Teil der Selenidien der Anneliden (Gattung Esarabdina Mixo, 1891), findet sich eine Streifung, die sehr viel weniger dicht erscheint (vgl. Fig. 23-25). So soll z. B. Selenidinm terebellae (Köll.) konstant 6 Längsrippen aufweisen. 1) Bei den meisten, wenn nicht bei allen Selenidien verläuft auch die Streifung nicht völlig in der Längsrichtung der Gregarine, sondern in mehr oder weniger steilen Spiraltouren (vgl. Fig. 24 und 25i). Léger (1892) scheint diese Streifung noch als analog der vorstehend besprochenen feinen Furchung des Epicyts anzusehen. Indessen hat bereits Bütschli (1882) es als zweifelhaft bezeichnet, ob diese Streifungen wirklich in die Kategorie der Epicytstreifen eingereiht werden dürfen. Er stützt sich hierbei vor allem darauf, daß bei Arten der Gattung Gregarina außer der feinen Epicytstreifung "noch eine Längsstreifung anderer Natur auftritt. nämlich eine durch Faltung der Körperwand hervorgerufene, welche als eine Folge besonderer Kontraktionsznstände betrachtet werden darf" and welche viel weniger dicht und daher auch bedeutend leichter wahrnehmbar ist als die viel zartere Epicytstreifung. In der Tat wird bei dem in Fig. 24 abgebildeten Selenidium nach CAULLERY und MESNIL (1899) die Streifung dadurch bedingt, daß stark entwickelte Myoneme das Epicyt in Gestalt von Längsrippen vorspringen lassen. Am Vorderende der Gregarine kann dieses Vorspringen sich soweit verschärfen, daß es zu einer Art von Zähnchenbildung führt (vgl. Fig. 23e), wie dies bereits Bütschli (1882) bei der Monocystis magna des Regenwarms beobachtet hat. Bei einem anderen, etwas abgeplatteten Selenidinm (ans Scolelepis fuliginosa) soll nach Caullery und Mesnil (1901) gar nur ein einziges solches Myonem vorhanden, dieses aber dafür um so mächtiger entwickelt sein, so daß der Querschnitt dieser Gregarine hierdurch die Gestalt eines Terhält. Bei dem Selenidium costatum Siedlecki (1903) aus Polymnia nebulosa Mont, ist eine eut-



¹) Die Gattungen Polyrahdina Miso, und Esarahdina Miso, welche CAULERY und Messil mit Selenidium Giano vereinigt haben, unterscheiden sich ausselbießlich durch die verschiedene Dichtigkeit der Längsstreifung.

168 M. Lüns

sprechende Längsrippung so stark ausgeprägt, daß Querschnitte die Gestalt eines 7 strabligen Sternes besitzen

Bei einer Darmgregarine aus Rhyn-cobolus americanus and Portzu (1897, 1) eine Längsstreifung, die seinen Abbildungen zufolge darauf beruht, daß das Sarkoeyt in Gestalt von Langsbändern angeordnet ist, zwischen denen Epicyt und Myocyt sich bis zur Berührung nähern. Die so entstehenden Längsleisten, auf deren freier Kaute das Epicyt verdickt ist, sind je nach dem Kontraktionszustand der zirkulär verlaufenden Myocytfibrillen verschieden gestalter. (Vgl. Fig. 31.)

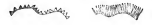


Fig. 31. Teile zweier Querschnitte durch eine Darmgregarine von Rhyncobolus americanns (vgl. Fig. 26—27), zur Verauschaulichung der Struktur des Ektoplasmas. In Fig. b sind die das Ektoplasma gegen das Endoplasma abgrenzenden Myoneme kontrahiert.

Anf das Epimerti setzt sich die Längsstreifung des Gregarinenkörpers in der Regel nicht fort, und wo dies doch geschieht, was fast ausschließlich bei Epimeritformen mit mehr oder weniger langem Halse der Fall ist, de erstreckt sich die Längsstreifung nur noch auf den proximalen Anfang des Epimerits, wie dies bereits früher (S. 124) für Payini im 80 bays in anzeführt wurde.

Abgesehen von solchen verschiedenen Streifungen ist von Oberflächenskuhlzuren des Epicyts nur noch eine Punktierung zu erwähnen, die Léoen (1802) bei einem Selenidium aus Audouinia beobachtet hat und die durch kleine grubige Vertiefungen hervorgerufen wird. Die Bedeutung derselben (Erleichterung des Stoffuntausches zwischen Plasma und Umgebung der Gregarine?) ist noch nuklar.

Unter dem Epicyt folgt eine Gallertschicht, welche vollkommen homogen erscheint und der ein gallertiges Exkret entstammt, welches durch die Spalten des Epicyts entdeert wird und bei der Berührung mit dem umgebenden Medium stark aufquillt. Je nach dem Verhältnis, in dem diese Ausscheidung zu der Neubildung der Gallertschicht steht, ist die letztere bei verschiedenen Individuen von verschiedener Dicke, stets aber fand SCHEWIANDFF (1894) sie bei der von ihm untersuchteu Grezarina munieri dünner als die darunter liegende Schicht des Ektoplasma s. str. oder Sarkocyt, welches die Substanz der Gallertschicht abscheidet.

Daß das Sarkoevt auch bei ein und derselben Gregarine nicht durchweg die gleiche Dicke hat, wurde bereits am Eingange dieses Abschnittes betont. Aus Sarkocyt besteht auch die Scheidewand zwischen Proto- und Deutomerit bei den Tricvstideen, die daher iedenfalls anch dnrch allmähliches Einschneiden von außen her gebildet werden wird, und ebenso wird die Hauptmasse des Epimerits in der Regel vom Sarkocyt gebildet. Soll doch nach Léger (1892) die Epicythülle des Protomerits in der Regel nur sehr dünn und nur dort stärker entwickelt seiu, wo sie Hakenbildungen aus sich hervorgehen läßt. Das Sarkocyt ist ziemlich frei von körnigen Einschlüssen und erscheint daher im Gegeusatz zu dem Endoplasma klar und durchsichtig. Seine Grenze gegen das letztere ist aber nicht immer sehr scharf ausgeprägt. Seine Konsistenz ist erheblich fester als diejenige des Endoplasmas, was sich namentlich danu zeigt, weun Proto- oder Deutomerit einer Tricystidee verletzt sind. Alsdann fließt nur das Endoplasma des verletzten Teiles aus, dasienige des unverletzten dagegen wird durch die zwischen beideu ansgespaunte Sarkocytscheidewand zurückgehalten. - Eine Differenzierung des Sarkocyts ist auch das bereits früher erwähnte Tastpseudopod vou Lankesteria, welches aus einer das Epicyt dnrchsetzenden Öffnung herausgestreckt werden kann.

Die zwischen das Sarkocyt und das Endoplasma eingeschaltete Fibrillenschicht ist bereits von ihrem Entdecker van Beneden (1872) für muskulös erklärt worden, indem die Fibrillen mit deu Myonemen der Infasorien verglichen wurden. Aimé Schneider (1876) ist zwar nicht davon überzeugt, daß die Fibrillen kontraktiler Natur sind, da er sie nur bei wenigen Gregarinen beobachtete und diese in ihren Bewegungen keinen Unterschied gegenüber den anderen Arten, denen die Fibrillen zu fehlen schienen, erkennen ließen. Trotzdem aber bringt er für die Fibrillenschicht den Namen Myocyt in Vorschlag. In der Tat kann es jetzt als sicher angesehen werden, daß die Fibrillen Myoneme, d. h. kontraktile, den Muskelfibrillen der höheren Tiere vergleichbare Fasern darstellen. Bereits Bütschli (1882) nnd Léger (1892) haben uachgewiesen, daß sie sehr viel weiter verbreitet sind, als Schneider annahm und wir werden mit Lang (1901) annehmen dürfen, daß sie "wohl bei allen Gregarinen" sich finden oder vielmehr richtiger, daß ihr Fehlen eine verhältnismäßig seltene Ausnahme ist. Denn bei Ophrvocystis scheinen sie tatsächlich zu fehlen und auch für die kugeligen Diplocystis 170 M. LÜHE

kann ihr Vorkommen zweifelhaft erscheinen. Sie verlaufen ringförmig oder in dichten Schraubenlinien um das Endoplasma der Gregarinen, wobei vielfach benachbarte Fasern durch Anastomosen verbunden sind. Ihr Fehlen im Epimerit der Polycystideen steht im Einklang mit der fehlenden oder doch nur geringfügigen Beteiligung des Endoplasmas an dem Anfbau desselben.

SCHNEIDER (1876) sowohl wie BÜTSCHLI (1882) fanden die Myoneme ganz homogen. Dagegen hatte bereits van Beneden (1872) den Eindruck gewonnen, daß sie aus feinen, reihenförmig aneinander gereihten Körnchen zusammengesetzt seien. Nähere Mitteilungen über ihren feineren Ban verdanken wir Schemiakoff (1894), der feststellte, daß sie in scharf umrandeten und wahrscheinlich von einer flüssigen Masse erfüllten Kanälen verlaufen und daß sie quergestreift sind, indem sie aus aufeinander folgenden knrzen Abschnitten von verschiedenem Brechungsvermögen bestehen, so daß hierdurch bei bestimmter Einstellung der Eindruck entsteht, als beständen sie ans einer Reihe von Körnchen. Ob eine solche Querstreifung der Myoneme, wie sie Schewiakoff bei Gregarina munieri, van Beneden bei Porospora gigantea fanden, wirklich allen Gregarinen zukommt, kann freilich zweifelhaft erscheinen. Doch sei darauf hingewiesen, daß sie in ähnlicher Weise auch von anderen Protozoen (Stentor coeruleus) bekannt ist.

In der Regel sind die Myoneme ziemlich gleichmäßig in einer kontinnierlichen Schicht angeordnet. Die Unterbrechung dieser Schicht durch die Scheidewand zwischen Proto- nad Dentomerit ist nur die selbstverständliche Folge von der Lagerang der Fibrillen zwischen sarkocyt und Endoplasma. Die Fibrillen Konnen aber auch an bestimmten Stellen des Körpers besonders zahlreich auftreten und dies ist vor allem bekannt geworden von Pterocephal nus, wo die Fibrillenschicht an der dem Epithel der aufliegenden Sohle des Protomerits eine besonders mächtige Entfaltung zeigt und anch in die beiden auf dieser Sohle verlandenden Längswüste eindringt (vg. Fig. 13, wo im Interesse der Deutlichkeit der Autotypie die Querschnitte der Wovenem verhältnismäßie zu groß ezezichnet sind).

Daß nach Catlers und Mrssil ein Selenidium aus Solelepis nur ein einziges längsverlaufendes Myonen, ein anderes ans Cirratulus gleichfalls längsverlaufende und verhältnismäßig spärliche Myoneme besitzen soll, über denen das Epicyt in entsprechenden Längsrippen nach außen vorspringt, unde bereits in anderem Zusammenhange berührt. Ähnliche längsverlaufende Myoneme wöllte bereits früher Ray Laxskryken bei einer Monocystide aus Nereis gefunden habeu, doch hielt Léger (1892) diese Deutnng der betreffenden Streifung für irrtümlich und die Streifung selbst für eine einfache Oberflächenstreifung des Epicyts.

Das Endoplasma der Gregarinen ist vor allem durch seinen reichen Einschluß von Körnehen charakteriseirt, welcher es bei auffallendem Lichte als weiß, bei durchfallendem als sehr dunkel und undurchsichtig erscheinen läßt. Die plasmatische Substanz, in welche diese Einschlüsse eingebettet sind, ist sehr dünnflüssig, wie dies nicht nur ihr Hin- und Herströmen bei den Bewegungen der Gragnien (besonders leicht bei Monocyst is ag il is zu beobachten), sondern auch die Molekularbewegung der Körnigen Einschlüsse bewist. Daß das Endoplasma von Proto- und Deutomerit sich durch verschiedenen Gehalt an Einschlüssen nnterscheiden kann, wurde bereits bei Besprechung der Wachstumsperiode von Pterocephalns betont. Stets ist dann das Plasma des Deutomerits das gröber strukturierte.

Die Einschlüsse des Endoplasmas sind verschiedener Natur:

- Resonders zahlreich sind avale oder rundliche K\u00fcrnchen von verschiedener Größe und starkem Lichtbrechungsvermögen, welche aus einer sich mit Jod braun, bei nachträglichem Zusatz von verdünnter Schwefelsäure violett färbenden, in konzentrierten Mineralsäuren und in Kalilauge löslichen, in verdüunten Mineralsäuren und in konzentrierter Essigsäure dagegen ebeuso wie in Alkohol und Äther unlöslichen, von Bütschli (1885, 2) Paraglykogen, von Maupas (1886) Zooamylum genannten Substanz bestehen, allem Anschein nach derselben Substanz, die auch bei gewissen Infusorien, namentlich bei Nyctotherus vorkommt (vgl. dieses Archiv, Bd. III, S. 144). Offenbar stellen diese Einschlüsse Rerservestoffe dar, die zu späterer Verwendung aufgestapelt werden. Eine Bestätigung dieser von Bütschen (1882) noch als zweifelhaft angesehenen Auffassung kann darin erblickt werden, daß die Paraglykogenkörner im Laufe der Entwicklung aufgelöst werden und später wieder neu gebildet werden können (vgl. z. B. Drzewecki 1903). Bei Polycystideen sind sie im Protomerit meist weniger zahlreich oder fehlen dort wohl auch ganz (bei Pterocephalns).
- 2. Außerdem finden sich vielfach nuch noch Reservestoffe in Gestalt von Fettropfen im Plasma aufgespeichert. Besonders verbreitet scheiuen sie bei den Cölomgregarinen der Insekten (vgl. z. B. Fig. 7), ferner auch bei Arten der Gattung der Gregarina zu sein. Bei Stylocystis praecoz Löc, sind sie so zahlreich.

daß sie alle anderen Plasmaeinschlüsse verdecken und bei Pterocephalus ist ihre Anordnung insofern bemerkenswert, als sie sich im Protomerit namentlich in dem mittleren, vor dem Dentomerit gelegenen Teil finden, dagegen kaum in den über das Deutomerit seitlich hinausragenden Teilen des Protomerits.

3. Bei Gregariua blattarım fand Bürschut (1882) außer den Paraglykogenkörnern "noch anders beschaffene, sehr feine Körnchen, welche dentlich hervortreten, wenn die Amyloidkörner (= Paraglykogenkörner) durch Kali zerstört wurden. Ihre chemische Natur blieb nusicher*.

 Bei Didymophyes gigantea fand Léger (1892) Kristalle im Endoplasma, die in Wasser, Alkohol, Äther und Sänren unlöslich sind und sich mit Jod nur schwach färben (Proteinkristalle?).

5. Kristalle sind ferner beobachtet worden von Franzer. (1892) ei Pyxini a. crystalliger a Frax. Doch werden dieselben dort von Franzer. als "Modifikation ein und derselben Substanz" angesehen, die außerdem auch noch in groben K\u00f6rnern nutritt mnd "welche, obgleich dem Paraglykogen ähnlich, doch erheblich davon verschieden ist," da sei en starken Mineralsiaren nicht völlig gelöst wird, sondern einen ungelösten amorphen Niederschlag hinterl\u00e4\u00e4n, der demjenigen von Eiweiß \u00e4hnlich ist. Franzez, bezeichnet die Substanz dieser Einschlisse als Pyxinin. Doch sind die Reaktionen der Kristalle und der K\u00f6rner nach seinen Angaben durchaus nicht dieselben. Mit Jod f\u00e4rben sich n\u00e4mild k\u00fcreten fragilischen Zusatz von Salpeters\u00e4ne int oder nur gelblich. Bei nachtr\u00e4gilden zusatz von Salpeters\u00e4ne intern sich dann die K\u00f6rner sch\u00f6n veilchenblau, "w\u00e4hrend bei den Kristallen nur die K\u00f6rnige Löung erfolgt, w\u00e4hrend bei den Kristallen nur die K\u00f6rnige Löung erfolgt, w\u00e4hrend bei den Kristallen nur die k\u00f6rnige Löung erfolgt, \u00e4\u00e4hnlich \u00e4hnlich \u00e4hrend bei den Kristallen nur die k\u00f6rnige

6. Sehr eigentümliche Einschlüsse fand Löeber (1892) ferner noch ei zwei Darmgregarinen von Au don inlän. Bei der Tricystidee Sicya in opinata Léo. waren sie auf das Deutomerit beschränkt und sichelförmig, bei einem Selenidium (Platycystis bei Löoza) bolong, und bei dem letzteren enthielten sie niener Art von Schale eine größere Zahl (ca. 20) von Körnehen, die sich mit Essigkarmin leicht fürbten Cavulerun und Messil. (1897), die ähnliche Einschlüsse auch noch im Endoplasma einiger anderer Darmgregarinen von Anneliden funden, sehen dieselben als parasitische Organismen an, für die der Gattungsname Metch nik ovella gebüldet ist.

 Flüssigkeitsvaknolen sind bei Gregarinen anscheinend sehr selten. In großer Zahl wurden sie jedoch von Greeff (1880) bei dem eigentümlichen Zygosoma gibbosum (Gaeeff) gefunden und ferner finden sich Flüssigkeitsvakuolen, in deren Innerem Kristalle von oxalsanrem Kalk abgeschieden werden, bei Lithocystis schneider i Giaku.

Im Anschluß an diese Vakuolen des Endoplasmas ist auch noch eine Bildung zu erwähnen, die Léger (1901, 1) bei der polycystiden Darmform von Aggregata coelomica entdeckt hat nnd die dann Léger und Duboso (1903, 1) auch bei Stenophora brölemanni wiedergefunden haben. Es ist ein kanalähnliches Gebilde, welches an einer saugnapfähnlichen Vertiefung am Scheitel des Protomerits beginnt, in der Achse des Protomerits nach hinten verläuft, die Scheidewand zwischen Proto- und Dentomerit durchsetzt und dann in dem Dentomerit geradlinig oder leicht geschlängelt (ie nach dem Kontraktionszustand des Tieres) weiter verläuft. Bei Aggregata coelomics endet der Kanal nicht weit hinter der Scheidewand in einer Vakuole. Bei Stenophora brölemanni dagegen verläuft er noch weiter und biegt um den Kern herum (vgl. Fig. 20), um schließlich nicht mehr dentlich verfolgt werden zu können. Auch hier aber schien er mit Vakuolen, die färbbare Massen enthielten, in Verbindung zu stehen. Bei anderen Stenophoraarten sowie bei Aggregata vagans scheinen Légen und Duboso einen solchen Kanal nicht beobachtet zu haben. Auch blieb es ihnen unklar, ob er am Scheitel des Protomerits nach außen mündet oder blind endet. Ebenso unklar ist die Bedeutung des Gebildes. Die Verbindung mit der Vaknole bei Aggregata ließ Léger daran denken, daß es sich vielleicht um ein Exkretionsorgan haudeln könnte oder auch um ein "système aspirateur avec rudiment du tube digestif"; doch wurde an der Vakuole keinerlei pulsierende Bewegung beobachtet, wenngleich dieselbe bei den Bewegungen des Tieres ihre Form in geringem Grade änderte.

8. Schließlich sind hier auch noch als letzte Form von Plasmaeinschlüssen die chromatischen Grandationen anzuführen, die durch ihre starke Färbbarkeit mit Kernfarbetoffen und mit Eisenhämatoxylin charakterisiert sind. Besonders zahlreich sind sie im Protomerit von Stenophora (vgl. Fig. 21). Bei Pterocephalus findet sich ein Teil von ihnen in einer im Protomerit in der N\u00e4he des Rostrumsgelegenen Vakuole (Fig. 12 vereinigt.

4. Bewegung und Ernährung der Gregarinen.

Die Bewegungen der ausgebildeten Gregarinen entsprechen im wesentlichen den Bewegungen der Sporozoiten der Gregarinen selbst 174

sowohl wie der Coccidien uud Malariaparasiten, d. h. sie sind dreierlei Art. Man kann unterscheiden 1. peristaltische Bewegungen, 2. Krümmungen und Streckungen, sowie 3. gleitende Vorwärtsbewegungen, die anscheinend ohne Gestaltsveränderung erfolgen und deshalb in der Regel den beiden ersteren gegenübergestellt werden.

Bei den peristaltischeu Bewegnugen findet entsprechend ihrer Intensität ein Vor- und Rückwärtsströmen des Eudoplasmas statt. Wo die Zahl der gleichzeitig wahrnehmbaren Koutraktionswellen nur gering ist, zugleich aber die Bewegungen sehr lebhaft sind, wie z. B. bei Monocystis agilis, über die mitunter nur eine einzige starke Kontraktionswelle hiuläuft, kann dieses Strömen des Endoplasmas das Bfld so sehr beherrschen, daß eine besonders von Bütschli (1882) hervorgehobene Ähnlichkeit mit der amöboiden Bewegung der einfacheren Rhizopoden besteht. Bei deu peristaltischen Bewegungen der Polycystideen umziehen nach Bütschli (1882) die einander folgeuden Einschnürungen deu Körper in der Regel nicht völlig ringförmig. Es steht das offenbar in Zusammenhang damit, daß bei den Polycystideen diese peristaltischen Bewegungen wie die Bewegnugen überhaupt nur sehr träge erfolgen.

Die Krümmungen und Streckungen zeigen die größte Ähnlichkeit mit den entsprechendeu Bewegungen der Sporozoiten bei gewissen spindelförmigen und verhältnismäßig kleiuen Monocystideen, wie z. B. Monocystis enchytraei Köll, die sich ruckweise bogenförmig zusammenkrümmt, um sich hierauf wieder zu strecken. Komplizierter sind die Krümmungen bei den langgestreckten Selenidien der Anneliden, deren Bewegnngen znm Teil völlig nematodeuähnlich erscheinen. Bei anderen Arten, z. B. bei Mouocystis agilis, treten Krümmungen und Streckungen kaum isoliert auf, sondern sind meist mit peristaltischen Kontraktionen kombiniert. Bei den Polycystideen sind die Krümmungen nach Aimé Schneider (1876) vielfach anf das Dentomerit beschränkt, während sich bei auderen Arten mit verhältnismäßig langem Protomerit, z. B. bei Bothriopsis histrio, auch das Protomerit an der Bewegung beteiligt. Ebenfalls nach Schneider sind diese Krümmungen bei den Polycystideeu um so lebhafter, je mehr die Länge den Quer-

durchmesser überschreitet und fast nie mehr zu beobachten, wenn Die gleitende Vorwärtsbewegung der Gregarinen in ihrer Längsrichtung ohne direkt wahrnehmbare Gestaltsveränderungen hat eine völlig befriedigende Erklärung noch nicht gefunden. RAY LANKESTER (1872) gewann bei Urospora sipunculi den Eindruck, daß diese Vor-

das Verhältnis beider Durchmesser 1:3 erreicht.

wärtsbewegung durch leichte, aber beständige wellenförmige Kontraktionen der Körperränder bewirkt wärden, eine Auffassung, die von Schneider (1876) und Bürschla (1882) zurückgewiesen wurde. Ferzell (1882) bright dagegen diese Bewegung in einen Zusammehang mit der Ernährung. Es sollen nach ihm "die aufzunehmenden Stoffe und das Protoplasma eine Anzichung aufeinander ausüben, die das Tier wie ein Magnet nach vorwärts treibt, bis zu einem Punkte, wo jene Stoffe in großer Menge angehänft sind ... Wie die Astronomie eine Anziehungskraft annimmt, welche die Himmelskörper in ihren Bahnen lenkt, wie die Chemie in die Atome und Moleküle der Materie die gleichen Kräfte verlegt, so wird man sie auch zwischen Körpern bestehen lassen können, welche hinsichtlich ihrer Größe und Konstitution nichts anderes sind, als die Zwischenglieder in der

Eine andere Erklärung der so rätselhaft erscheinenden Bewegungsvorgänge versuchte Plate (1886) zu geben. Denn von diesem und nicht von Frenzel, wie Schewiakoff (1894) zu glauben scheint, rührt die Annahme her, "daß an gewissen Körperregionen Teilchen des nmgebenden flüssigen Mediums in die Gregarine eintreten and an anderen durch Diffusion wieder abgegeben werden, und daß an letzteren durch den Druck des austretenden Stromes das Tier weitergeschoben wird." Ein ähnliches passives Geschobenwerden nahm dann auch Schewiakoff (1894) an, dessen Erklärungsversuch bisher verhältnismäßig am meisten Anklang gefunden hat. Derselbe wies die bereits oben in anderem Zusammenhange erwähnte Ansscheidung einer gallertigen Substanz aus den das Epicyt durchsetzenden Längsspalten nach und beobachtete ferner, daß bei der Vorwärtsbewegung der Gregarinen dieses gallertige Exkret sich am Hinterende der Gregarine wie eine Art Stiel ansammelt. Dieser Gallertstiel wird nnn nach Schewiakoff's Annahme durch fortwährende Ausscheidung neuer Gallertmassen immer länger und da er infolge seiner klebrigen Beschaffenheit an die Unterlage fixiert ist, so wird die Gregarine passiv vorwärtsgeschoben. Man vermißt hierbei aber eine Erklärung dafür, warum denn die Abscheidung der Gallertsubstanz immer nur in der Richtung nach hinten erfolgt, während gerade dies leicht und einfach erklärt wäre, wenn man das Anwachsen des Gallertstiels als die Folge und nicht, wie Schewiakoff will, als die Ursache der Vorwärtsbewegung ansähe. Schon allein die Möglichkeit dieses Einwandes beweist, daß Schemiakoff's Erklärnng der Gregarinenbewegung noch nicht zu befriedigen vermag. SCHAUDINN (1900) hat ia freilich in seinen Beobachtungen über die

Fortbewegung der Sporozoiten der Coccidien eine Bestätigung der Anschauung von Schemutakorv gefunden, aber eine Erklärung dafür, warum das allseitig abgeschiedene gallertige Extret sich am Hinterende sammelt und nur in der Richtung nach hinten einen Druck ausübt, dessen Gegendruck dann den Sporozoiten bzw. die Gregarine vorwärts treibt, hat auch er nicht versucht.

Das einzige bekannte Analogon zu der Bewegung der Gregarinen nach Schewiakoff's Anschanung bot die Bewegung der Diatomeen. die Bütschli und Lauterborn zurückführen wollten auf das Hervorschnellen eines Gallertfadens, der durch Rückprall die Bewegung der Diatomee herbeiführe. Diese Auffassung der Diatomeenbewegung ist aber durch O. MÜLLER als irrtümlich dargetan worden (vgl. die Besprechung von Klebahn in diesem Archiv Bd. I S. 432) und es kann natürlich auch nicht gerade zur Kräftigung von Schewiakoff's Anffassung der Gregarinenentwicklung beitragen, daß dieselbe durch O. MÜLLER'S sorgfältige Untersuchungen ihrer einzigen Analogie beraubt ist. In der Tat ist sie denn anch neuerdings von CRAWLEY (1902) angefochten worden. Derselbe stellt fest, daß, wenigstens bei Stenophora inli, die Vorwärtsbewegung hänfiger in einer Zickzacklinie als geradlinig erfolgt, daß während dieser Bewegung ebenso häufig dentliche Muskelkontraktionen stattfinden wie fehlen können nnd daß entgegen der Angabe Schewiakoff's bogenförmige Bewegungen unabhängig sind von dem Anftreten von seitlichen Einknickungen des Gregarinenkörpers. Die Gregarinen können vielmehr einen Bogen beschreiben ohne die leiseste Einknickung ihres Körpers. Sie können aber auch, wenn sie eine solche Einknickung zeigen, anstatt immer einen Bogen nach derselben Seite zu beschreiben, wie Schewiakoff annahm, sich geradlinig vorwärts bewegen oder eine nach der entgegengesetzten Seite gewandte bogenförmige Bahn einschlagen. Auch kann bei solchen Einknickungen anstatt des Vorderendes der Gregarine auch deren Hinterende sich aus der Bewegungsrichtung heransbiegen, was mit Schewiakoff's Auffassuug von dieser Bewegnng unvereinbar erscheint. Trifft die Gregarine auf ein Hindernis, so tritt nach Crawley keineswegs immer die von Schewiakoff beobachtete Knickung des Körpers auf. Meist vielmehr bleibt dieselbe aus und häufig beobachtete CRAWLEY ein pendelndes Hin- und Herschwingen des Protomerits, bevor die Bewegung in einer neuen Richtung fortgesetzt wurde. Eine auf der zurückgelegten Bahn hinterlassene Gallertspur hat Crawley bei Echinomera hispida gleichfalls gesehen. Dieselbe bestand aber nicht aus parallelen Gallertfäden wie der von Schewiakoff geschilderte Gallertstiel, sondern aus ganz nnregelmäßigen Flecken, die aus einzelnen von der Oberfläche der Gregarine losgelösten Tropfen hervorgegangen waren. Andere Beobachtnngen an Stenophora juli berechtigten zu der Schlnßfolgerung, daß hinter der Gregarine eine unsichtbare elastische Substanz vorhanden war, in der die Gregarine sowohl wie hinter ihr befindliche Körnchen haften. Denn unter gewissen Umständen läßt sich beobachten, daß die Gregarine, die sich etwas vorwärtsbewegt und dann Halt gemacht hat, plötzlich in ihre frühere Lage zurückkehrt und die Körnchen, die sich hinter ihr befinden, an ihrer Bewegung teilnehmen und zwar die ihr am nächsten befindlichen am stärksten. Hier mußte also die Vorwärtsbewegung offenbar einen von der abgesonderten Gallertmasse ansgeübten Widerstand überwinden, anstatt durch sie bewirkt zu sein. Da diese Erscheinung nur beobachtet wurde, wenn die Gregarine sich in der Nähe des Wirtsgewebes befand nnd sich von diesem fortbewegte, so kann sie, nebenbei bemerkt, uns einen Hinweis daranf bieten, daß die Gallerte vielleicht von Bedeutung dafür ist, daß die frei im Darm lebenden Gregarinen nicht mit dem Kote hinansgeschwemmt, sondern im Darme festgehalten werden.

Alle diese Beobachtungen weckten in Crawlik die Überzengung.

daß Schuswakory's Erklärung der Gleitbewegung inerakt sei. Er
fand dann, daß gleitende Gregarinen stets seitliche Bewegungen ihres
Vorderendes vollführten und Kontraktionen der Myoneme erkennen
ließen, wenn beide auch so gering waren, daß zu ihrer Feststellung
starke Vergrößerungen (zum Teil Olimmersion) erforderlich waren. Auf
Grund dieser Beobachtungen erklätt Chawlix die Gleitbewegung
durch die Annahme, daß die zwar geringfügige, aber nachweisbare
aktive Bewegung der Gregarine einen Teil ihrer Oberfläche, der in
inniger Berührung mit dem Deckglas oder Objektträger sich befindet
und dadurch fixiert ist, nach rückwärts drängt und daß infolgedessen,
da der fixiert Teil dem auf ihn ausgeibthe Drucke nicht ausweicht,
die ganze Gregarine sich in entgegengesetzter Richtung, d. h. nach
vorwärts bewegt.

Ob hiermit bereits das letzte Wort über die Gleitbewegung der Gregarlinen gesprochen ist, nug dahingestellt bleiben. Jedenfalls hat die Annahme einer solchen Stemmbewegung das für sich, daß sie nicht ohne Analogie dasteht und daß die Bildung des Gallertstiels in der Tat als Folge der Gleitbewegung leichter verständlich ist wie als deren Ursache.

Im Anschluß hieran ist nur noch wenig über die Ernährung der Gregarinen zu sagen. Irgendetwas Genaueres über die Er-Archit für Protistenkunde. Bd. IV. nahrungs- und Stoftwechselvorgänge ist nicht bekannt. Die alte Auffassung, daß die Ernährung durch Anfsaugung mittels der gesamten Körperoberfäche stattfindet, ist offenbar richtig und wohl nie bezweifelt, jedoch kann es als fraglich erscheinen, ob die ganze Körperoberfäche in gleicher Weise an dieser somstischen Ernährung beteiligt ist. Léorsa und Draosa (1902, 3) vertreten die Anffassung, daß der Epimerit der Polyvestideen, die Filamente des Protomerits bei Plerrocephalns und das Tastysendopod von Lankesteria die Gregarinen nicht nur am Egithel fixieren, sondern auch Nahrungsistoffe aus demselben aufsaugen, ja daß diejenigen Gregarinen, deren Fixationsapparate das ganze Epithel bis zu seiner Basis durchsetzen, wie eine Gregarina ans Acrotyln sin subrican Scorout, Pyxinia möhnszi, Plerrocephalus, Nahrung direkt aus dem den Darm unswellenden Blute ihrer Wirte aufsaugen.

Literatur über Gregarinen.

In dem nachstehenden Literaturverzeichnis ist Vollständigkeit angestreht worden, aber jedenfalls nicht ganz erreicht, zumal die gelegentliche Anführung von Gregarinenfunden in Arbeiten, die ganz andere Themata behandeln, sehr hänfig ist. In solchen Fällen habe ich tunlichst nur die Seiten angeführt, auf denen wirklich von Gregarinen die Rede ist, und nicht die Seitenzahlen der ganzen Arbeit. Von Leuckart's Jahresherichten sind nur die angeführt, in denen Leuckart sich auf eigene Beobachtungen beruft. Deren Aufnahme erschien iedoch notwendig, da in einem Falle sogar ein Speziesname in dem Jahresbericht aufgestellt wird (vgl. LEUCKART 1861). Arbeiten über angehliche Gregarinosen beim Menschen sind nicht aufgenommen worden mit Ausnahme der ersten diesbezüglichen Veröffentlichungen von Lindemann, dem Eutdecker dieser "Gregarinosen". Andererseits ist eine Arbeit von Schaumen, ohwohl sie die Gregarinen nicht herücksichtigt, hier mit anfgeführt worden, weil ich sie im Text zitiert habe. Arbeiten, die mir nicht vorgelegen haben, sind mit einem Stern (*) hezeichnet. Da es mir wünschenswert erschien, das Literaturverzeichnis chronologisch zu ordnen, so habe ich zur Erleichterung der Benntzung noch ein alphabetisches Autorenregister heigefügt.

- 1708. Red, Franc.: De animalculis vivis, quae in corporibus animalium viventium reperinutur, observationes; latinas fecit P. Costz. Amstelodami 1708. 12°. p. 270 tav. 24 fig. e-f.
- *1787. Cavolini, Filippo: Memoria sulla generazione dei pesci e dei granchi. Napoli 1787. 4°. p. 169 tav. II fig. 22.
- 1792. CAVOLINI, Ph.: Abhandlung über die Erzeugung der Fische und Krebse. Aus dem Italienischen übersetzt. Mit Anmerkungen berausgeg. von Er. A. W. v. ZUMEMMANN. Berlin 1792. 8°, p. 189-170 Taf. II Fig. 22.
- RUDOLPHI, CAROL. ASM.: Entozoorum sive vermium intestinalium historia naturalis. 8°. Vol. II P. 2. Amstelaedami 1810. p. 287—288 no. 42 n. 43.

- Ramdohr, Karl Avo.: Abhandining über die Verdanungswerkzenge der Insekten. Heransgeg. von d. naturf. Gesellsch. zu Halle. 4°. Halle 1811. p. 110 Taf. XI Fig. 8.
- Gaede, Heine. Mor.: Beiträge zu der Anatomie der Insekten. 4°. Altona 1815. p. 17.
- RUDOLPHI, CAROL. ASM.: Entozoorum synopsis. 8°. Berolini 1819. p. 197 no. 83. 84 n. 86.
- 1826. Dupoura, Léon: Recherches anatomiques sur les carabiques et plusieurs autres Insectes coléoptères. in: Annales des sci. natur. 1. sér. T. VIII. 1826. p. 43-45 pl. 21 bis fig. 7a-7d.
 - MORREN, CAROL. F. A.: Responsio ad quaestiouem etc.: Quaeritur descriptio structurae anatomicae et expositio historio-naturalis Lumbrici vulgaris structurae in: Annales Academiae Gandavensis. 1825;26. Gandavi 2. Octhr. 1826. p. 170.
- Durour, Léon: Note sur la Grégarine, nonvean genre de ver qui vit en troupean dans les intestins de divers insectes. in: Annales des sci. natur. 1. sér. T. XIII. 1828. p. 366-368 pl. 22 fig. 5a-5c.
- 1833. Dupoua, Leon: Recherches anatomiques et physiologiques sur les Hémiptères, accompagnées de considérations relatives à l'histoire naturelle et à la classification de ces insectes. in: Mém. prés. à l'Acad, des Sci. Paris. Sci. math. et phys. Tome IV. 1833. pl. XVII fig. 206.
 - *SCRIRAY: in: Mém, d. l. Soc. (Linu?) d. Normandie. 1833, p. l. [zitiert nach Laber 1899].
- DUJARDIN, FRILX: Recherches sur les organismes inférienrs. II. Sur les Infusoires appelées Protées. in: Annales des sel. natur. 2, série Zool. T. IV. 1835. p. 352—356 pl. 10. fig. A—C.
- 1836. Suhhay: Notice anr quelques parasites et produits organiques du Lombric terrestre. in: Annales des sci. natur. 2. sér. Zool. Tome VI. 1836. р. 353—358 рl. 18.
- 1837. Deroun, Léon: Recherches sur quelques Entozonires et larres parasites des insectes Orthoptères et Hyménoptères, in: Annales des sci. natur. 2, sér. Zool. T. VII. 1837. p. 10—13 pl. I fig. 4—9.
 - v. Siebold, Th.: Fernere Beohachtungen über die Spermatozoen der wirbellosen Tiere. in: Müller's Arch. f. Anat., Phys. n. wiss. Med. 1837, p. 408 Anm.
 - SUBIRAY: Üher eiuige Schmarotzertiere und organische Produkte des gemeinen Regenwurms als Beitrag zur Physiologie desselben. in: Froair's Nene Notizen. Bd. III Nr. 52, 1837. p. 113—117 mit Fig. 6—23 der Tafel zu Nr. 51.
- Намменясимит, С. Е.: Helminthologische Beiträge. in: Isis. 1838. p. 355 —358 mit Taf. 4 (zum Teil).
- 1839. v. Surbold, Th.: Beiträge zur Naturgeschichte der wirhellosen Tiere. Über die zur Gattung Gregarina gehörenden Helminthen. Neneste Schriften d. naturforch. Gesellsch. Danzig. Bd. III Heft 2. gr.-4°. Danzig 1839. p. 56-71 Taf. III Fig. 48-61.
- 1842. Öasten, A. S.: Conspectns generum specierumque Naidum ad faunam Danicam pertinentium. in: Kaoyen's naturhist. Tidskr. Bd. IV. 1842. p. 133 Taf. 3 Fig. 8-9.

- DUJARDIN, FELIX: Histoire naturelle des Helminthes on Vers intestinaux.
 Paris 1845. Appendice. I. Helminthes dont la place est incertaine.
 Gregarine. Gregarina L. Duvorn. p. 637-638.
 - HENLE, J.: Über die Guttung Gregarina. in: MÜLLER'S Arch. f. Anat., Phys. n. wiss. Med. 1845. p. 369-374 Taf. XIII Fig. 3-7.
 - *Köllikka, A.: Die Lehre von der tierischen Zelle und den einfachen tierischen Formelementen. in: Zeitschr. f. wiss. Botanik. Bd. I Heft 2. 1845. p. 97—100.
 - MENGE, A.: Zhr Rotwürmergattung Euaxes. in: Arch. f. Naturg. XI. Jahrg. 1845. Bd. I p. 32 Taf. III Fig. 8-9 n. 12.
 - ÖBSTEDT, A. S.: Conspectns generum specierumque Naïdnm ad faunam danicam pertinentinm. Isis 1845. p. 514 Taf. II, 3 Fig. 8-9.
- CREPLIN: Nachträge zu Gurlin's Verzeichnis der Tiere, hei welchen Eutozoen gefunden worden sind. in: Arch. f. Naturg. XII. Jahrg. 1846. Bd. I p. 157.
 V. Frantzurs, Alex.: Observationes quaedam de Gregarinis. Diss. inaug. 8º. 35 b. Berolini 1846.
- 1847. FRRY, HEINR, und LEUCKART, RUD.: Beiträge zur Kenntnis wirbelloser Tiere, mit besonderer Berücksichtigung der Fauna des norddeutschen Meeres. 4°. Braunschweig 1847. p. 151.
 - KÖLLIKER, A.: Über die Entozoengattung Gregarina L. Deroun. in: Mitteil. d. naturf. Gesellsch. Zürich. Bd. I Heft 1 Nr. 3. 1847. p. 41-45. *HAMMERSCHMIDT: Notiz über Eingeweidewürmer. in: HAIDINOEN'S Berichte Bd. I. 1847. p. 78-40.
- 1848. v. Frantzus, Alex.: Einige nachträgliche Bemerkungen über die Gregarinen. in: Arch. t. Naturg. Jahrg. 14. 1848. Bd. I p. 188-196 Taf. VII.
 - KÖLLIKER, A.: Beiträge zur Kenntnis niederer Tiere. I. Über die Gattung Greg ar in a. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. I. 1848. p. 1—37 Taf. I—III. Stein, Frikder: Über die Natur der Gregarinen. in: Müllim's Arch. f. Anat.,
- Phys. n. wiss. Med. 1848. p. 182-223 Taf. IX.
 1850. Baucu, C.: Einige Bemerkungen über die Gregarinen. Ans einem Schreiben au. A. Köllicken. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. II. 1850. p. 110-112.
- KÖLIKER, A.: Nachwort (zn vorstehend zitierten Bemerkungen). Ibid. p. 113-114.
 1851. DIESING CAROL. MAUR.: Systema belminthum. 8°. Vol. II. Vindobouae 1851.
- p. 6-18.

 *Lendy, Jos.: Contributions to Helminthology, in: Proceed, Acad. Nat. Sci.
 - Philadelphia, Vol. V. 1851. p. 208 u. 287.
 Leydig, Faz. (1): Einige Bemerknungen über Psorospermien und Gregarinen.
 - in: Fronter's Tagsber. Nr. 305. 1851. (Zool. Bd. II.) p. 73-74.

 Levido. Fiz. (2): Über Psotospermien und Gregarinen. in: Müller's Arch.
 - f. Auat., Phys. n. wiss. Med. 1851. p 221-234 Taf. VIII. LEYDIG, FEZ. (3): Anatomische Bemerkungen über Carinaria, Firola und Amphicora. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. III Heft 3. 1851.
 - p. 330—331 Taf. IX. Fig. 7 a u. 7 b.

 *Schulzz, Max Sigw.: Beiträge zur Naturgeschichte der Turbellarien. 1. Ab-
 - teiling. 4° Greifswald 1851. p. 67 n. 70 Taf. VII Fig. 18—22.
- 1852. Stein, Fa.: Neue Beiträge zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte und des feineren Baues der Infusionstiere. — I. Die Entwicklungsgeschichte der Vorticella microstoma Enna., nehst vergleichenden Bemer-

- knngen über die Entwicklungsweise der Gregarinen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. III Heft 4. 1852. p. 474-485.
- LEUCKART, Run.: Parasitismus und Parasiten. in: Arch. f. physiol. Heil-kunde. 11. Jahrg. 1852, p. 429-436 Fig. 16-21.
- LEYDIO, FENS.: Anatomische Notizen über Synapta digitata. in: Möllen'i Arch. f. Anat., Phys. u. wiss. Med. 1852. p. 517—519. Taf. XIII Fig. 1: *1853. LEYDY, JOs.: On the organization of the Genus Gregarina Dup. in:
- Transact. Americ. Philos. Soc. N. S. Vol. X. 1833. p. 235—240 pl. X—XI.

 *Leynto, Fanz.: On the Psorospermiae and Gregarinae. in: Quarterly Journ.
 of microsc. Sci., Vol. I. 1853. p. 296—209.
- 1854. Lieberkuhn, N.: Über die Psorospermien. in: Müllen's Arch. f. Anat., Phys. u. wiss. Med. 1854. p. 1—24 Таf. I—II.
 - SCHMIDT, ADOLF: Beitrag zur Kenntnis der Gregarinen und deren Entwicklung. in: Abhandig. d. Senckenberg, naturf. Gesellsch. Frankfurt. Bd. I Heft 1. 1854. p. 168-187 Taf. XIV.
- 1855. KÜCHENMRISTER, FRIERIN.: Die in nnd an dem K\u00fcrper des lebenden Menschen vorkommenden Parasiten. — 1. Ahtlg. Die tierischen Parasiten. 8º. Leipzig 1855, p. 344. [Vgl. hierzn Wallran (1858)].
 - Leuckart, Run.: Bericht über die Leistungen in der Naturgeschichte der niederen Tiere während der Jahre 1848-1853. — 3. Gregarinen. in: Arch. f. Naturg. 2.1 Jahrg. 1855. Bd. If p. 106-110.
 - LEYRIG, FRZ.: Zum feineren Bau der Arthropoden. in: MÜLLER'S Arch. f. Anat., Phys. u. wiss. Med. 1855. p. 447 Anm.
- Lieberkühn, Nathi.: Evolution des Grégarines. 4º. 46 p. 11 Taf. in: Mém. cour. et mém. des sav. étrang. de l'Acad. de Belgique. T. XXVI. 1855.

 *1856. Lidy, Jos.: A Synopsis of Entozoa and some of their Ectocongeners ob
 - served by the anthor. in: Proceed. Acad. Nat. Sc. Philadelphia. Vol. VIII. 1856. p. 42-68.
 *DTORKEN, Jul.: Développement du Lombric terrestre. in: Mém. cour. et
- des sav. étrang. de l'Acad. de Belgique. T. XXVII. 1856. p. 12 pl. I fig. 7.—17. 1857. Cawes, Jul. Vicr.: lcones zootomicae. Mit Originalbeiträgen der Herren
- - Eigentümliche an den Gefäßen der Holothuria tubulosa ansitzende Körper. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. IX Heft 1. 1857. p. 138.
 - Laymo, Fanz.: Über Hydatina senta. in: Müller's Arch. f. Anat., Phys. u. wiss. Med. 1857. p. 415—416 Taf. XVI Fig. 6. Stein, F. siehe Carcs, J. V.
- Lieberkühn, Nath. (1): Grégarines des Térébelles. in: L'Institut. T. XXVI. Nr. 1281. 1858. p. 240.
 - LIEBERNÜHN, NATH. [2]: Sur les Grégarines des Téréhelles. Extrait d'une lettre. in: Bull. Acad. roy. Belgique, ser. 2 vol. IV. 1858. p. 376—378. SCHNBIOSE, ANT.: Über einige Parasiten der Holothuria tuhulosa. —
 - II. Gregarina holothuriae. in: Müller's Arch. f. Anat., Phys. u. wiss. Med. 1858. p. 325—329 Taf. XfI.
 - WALTER, GEORG: Fernere Beiträge zur Anatomie und Physiologie von Oxynria ornata. — VI. Von den Geschlechtsorganen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. IX Heft 4. 1858. p. 490—491.

- Diesino, Carl Mor.: Revision der Rhyngodeen. in: Sitz.-Ber. d. k. k. Akad. Wien. Bd. 37. 1859. p. 719—723 n. 727—740.
 - GREENE, JOSEPH REAY: A Manual of the Sub-Kingdom Protozoa. With a General Introduction on the Principles of Zoology. 8°. London 1859, p. 49-52, with fig. 50.
 - LACHMANN, J.: Über einige Parasiten des Bruuneu-Flohkrebses (Gammarus puteauus). in: Verhölgn. d. naturhist. Vereins d. preuß. Rheinlande u. Westphalens. XVI. Jahrg. Boun 1859. Sitz.-Ber. p. 33-34.
- 1861. CLAPAREDE, A. RENE ÉD.: Études anatomiques sur les Auuélides, Turhellariés, Opalines et Grégarines observés dans les Hébrides. In: Mém. d. l. Soc. phys. et d'hist. uat. Genève. T. XVI P. l. 1861. p. 157-160 av. Pl. I fig. 15, II fig. 10-12, IV fig. 4-9.
 - Leuckart, Rud.: Bericht über die Leistungen in der Naturgeschichte der niederen Tiere während des Jahres 1859. in: Arch. f. Naturg. 26. Jahrg. 1861. Bd. II. p. 263-264.
 - *SARS, M.: Oversigt over Norges Echinodermers. Udgiven af Vidensk. Selskabet i Christiania. 8°. Christiania 1861.
 - *van Beneden, P. J.: Recherches sur la fanne littorale de Belgique. Turhellariés. iu: Mém. de l'Acad. roy. de Belgique. T. XXXII. 1861 p. 11.
- 1862. Pri., Jos.: Über eine mutmaßlich ueue Gregarinenform. Brieß. Mitteilung. in: Sitz.-Ber. d. böhm. Ges. d. Wiss. Jahrg. 1862. Juli-Dezember. p. 65—66. [In Cyclops-Kadavern! wohl kaum Gregarinen Löhz.]
- 1863, Carus, Jul. Vict. und Gerstäcker, C. E. A.: Haudhuch der Zoologie. 8°. Leipzig 1863. Bd. II p. 568-570.
 - CLAPAREDE, A. Reué Éd.: Beohachtungen über Anatomie und Entwicklungsgeschichte wirhelloser Tiere, an der Küste der Normandie augestellt. Fol. Leipzig 1863. p. 30.
 - CLAUS, C.: Die freilebenden Copepoden mit besonderer Berücksichtigung der Fauna Deutschlands, der Nordsee und des Mittelmeeres. 4°. Leipzig 1863. p. 87 Taf. VIII Fig. 2.
 - *LANKE-TRE, E. RAY: Ou our Present Knowledge of the Gregariuidae, with Descriptions of three New Species belonging to that class. in: Quart. Journ. of microsc. sci. N. Ser. Vol. III. 1863. p. 83—96 pl. VII.
 - LINDEMANN, CARL: Die Gregarinen und Psorospermien als Parasiten des Meuschen. iu: Bull. d. l. Soc. imp. des natur. Moscou. T. XXXVI. 1863. P. 2 No. 4 p. 425-436 Taf. VII A.
- 1864. *Huxley, Th. H.: The Gregariuida, Rhizopoda, Spongida and Infusoria. in: Quarterly Journ. of microsc. Sci. N. Ser. Vol. IV. 1864. p. 64—SI with woodcuts.
 - HAECKEL, ERNST: Beiträge zur Kenntnis der Corycăideu. in: Jeu. Zeitschr.
 f. Med. u. Naturw. Bd. I. 1864. p. 93 Anm.
 - *Lindemann, Carl. (1): iu: Московская Медицинская газета. 1864. Nr. 38, 39. — [Zitiert uach Lindemann (1865).]
 - LINDEMANN, CARL (2): Sur le parasitisme des Grégarines et des Psorospermies dans l'organisme humaiu. iu: Bull. d. l. Soc. imp. des uatur. Moscou. T. XXXV. 1864. Séauces de l. Soc. etc. P. 1 p. 5-6.
- Lieberkühn, Nath. (1): Beobachtungen über Gregarinen der Regenwürmerin: Sitz.-Ber. d. Ges. naturf. Frennde Berliu. Juli 1865. p. 15—16.

- LIEBERKUHN, NATH. (2): Beitrag zur Keuntuis der Gregarinen. in: Arch. f. Anat., Phys. n. wiss. Med. 1865. p. 508-511.
- LINDEMANN, CARL (1): Lettre au Prémier Secrétaire de la Société Impériale des Naturalistes de Moscou. in: Bull. d. l. Soc. imp. des natur. Moscou. T. XXXVIII. 1865. P. 1 No. 1. p. 282—284.
- LINDEMANN, CARL (2): Weiteres über Gregarinen. iu: Bull. d. l. Soc. imp. des uatur. Moscou. T. XXXVIII. 1865. P. 2 p. 381—387.
- HABCKEL, ERNST: Generelle Morphologie der Organismen. II. Bd. Allgemeiue Eutwicklungsgeschichte der Organismen. 8°. Berlin 1866. p. XXV.
- ⁶ LANKESTER, E. RAY: Notes ou the Gregarinida. in: Transact. of the micr. Soc. Loudou. N. Ser. Vol. XIV. 1866. p. 23—28 pl. V.
- *1867. Mc Intross, W. C.: On the Gregariniform Parasite of Borlasia. in: Transact. of the micr. Soc. London. N. Ser. Vol. XV. 1867. p. 38—41.
 Strin, Frinden: Der Organismus der Infusioneire. II. Ahlfu. Pol. Leipzig
- STRIN, PHIEDR: Der Organismus der intusionstiere. 11. Antig. Pol. Leipzig 1867. p. 7—8.
- 1869. Каркавтин, W.; Beiträge zur Austomie und Entwicklungsgeschichte einiger Seeplauarieu von St. Malo. in: Ahhdlg. d. kgl. Ges. d. Wiss. Göttingen, Phys. Cl. Bd. XIV. 1869. p. 22.
 - McIntosu, W. C.: On the Structure of British Nemerteaus, and some New British Annelids. iu: Transact. of the Royal Soc. Ediuburgh. Vol. XXV P. 2. 1869. p. 353 u. 385-386.
 - van Beneder, Éo.: Sur une nouvelle espèce de Grégarine désignée sons le uom de Gregariua gigautea. iu: Bull. de l'Acad. roy. de Belgique. 2. Sér. T. XXVIII. 1869. p. 444—456 av. 1 pl.
- *1870. [Radkewitsch, G.]: O napametars y Enchytraeus vermicularis. [Gregarina Enchytrael] - Г. Рамевичъв. [Über einen Parasiten aus E. J.] in: Труд. общ. менкіг. природ. Хараковек. Университ. Том. I. (1869) 1870. 8°. 7 р.
 - ⁹[Ulanin, W. N.]: Рісинчьіе черви (Turhellaria) Севастопольсой букткі. В. Н. Ульяники». [Die Turbellarien der Bacht von Sebastopol.] ін: Труді II. събяда русси. остест. эт Москей. (1869) 1870. Труд. отділ. 100.л., ават. и одгіол. Таб. III dg. 15—21.
 - *van Benners, Ed. (1): On a New Species of Gregarium to he called Gregarina gigantea. in: Quarterly Jonru. of micr. sci. N. Ser. Vol. X. 1870. p. 51-58.
 - *van Beneden, Ed. (2): Development of Gregarinae. [Letter.] in: Quarterly Journ. of microsc. sci. N. Ser. Vol. X. 1870. p. 290.
- Stuart, Alex.: Über deu Bau der Gregarinen. in: Bull. de l'Acad. imp. St. Petersbourg. T. XV. 1871. p. 497-502. Mit 1 Taf.
 - VAN BENEDEN, ED. (1): Recherches sur l'évolution des Grégarines. in: Bull. de l'Acad, roy, de Belgique. 2. Sér. T. 31. 1871. p. 325—359 av. 1 pl.
 - *VAN BENEDRN, ED. (2): Researches on the development of the Gregarinae. iu: Quarterly Journ. of microsc. sci. N. Ser. Vol. XI. 1871. p. 242—260.
- 1872. LANKESTER, E. RAY: Remarks on the structure of the Gregarinae, and on the Development of Gregarina (Monocystis) Sipuncali Köll. in: Quarterly Journ. of micr. sci. N. Ser. Vol. XII. 1872. p. 342—351 Tal. XX.
 - Perrier, Edm.: Recherches pour servir à l'histoire des lomhriciens terrestres. iu: Arch. de Zool. expér. T. I. 1872. Notes et Revue. p. LXXVII.

- *van Beneden, Ed. (1): Recherches snr l'évolution des Grégarines. in: Johnn. de Zoologie (Gervais). T. L. 1872. p. 134—165.
- *van Beneden, Ed. (2): Recherches sur l'évolution des Grégarines. in: Arch. des sci. phys. et nat. Genève. Nouvelle période. T. 44. 1872. p. 256-260.
- VAN BENEDEN, Eo. (3): Investigations upon the Development of the Gregarinae. in: Ann. and Mag. of Nat. Hist. 4. Sér. Vol. X. 1872. p. 309-312.
 VAN BENEDEN, EO. (4): Note sur la Structure des Grégarines. in: Ball. de
- VAN BENEDEN, E.D. (4): Note sur is structure des tregarmes. In: BBIL de l'Acad. Roy. de Belgique. 2 Sér. T. XXXIII. 1872. p. 210—223. av. 1 pl. *VAN BENEDEN, E.D. (5): Remarks on the structure of the Gregarinse. in
- Quarterly Journ. of microsc. sci. N. S. Vol. XII. 1872. p. 211—218 with 1 pl. 1873. Glaro, Alph.: Contributions à l'histoire naturelle des Synascidies. — IV.
- Sur une Grégarine parasite d'un Amaracciu un. in: Arch. de Zool. expér. T. II. 1873. p. 495—496 pl. XIX Fig. 4—18.
 - LANKESTER, E. RAY: Remarque sur la structure des Grégarines. iu: Arch. de Zool expér. T. II. 1873. Notes et Revue. p. I—II.
 - Schneider, Aimé: Sur quelques points de l'histoire du genre Gregarina. in: Arch. de Zool. expér. T. II. 1873. p. 516-533 pl. XXIII
- *1874. Mc INTORH, W. C.: A Monograph of the British Aunelids. I. The Nemerteans. Fol. Loudou (Ray Society). 1873—74. p. 128—130 pl. XVIII —XIX. Moskley, H. N. (1): On the Anatomy and Histology of the Land-Planarians
 - of Ceylon. in: Phil. Transact. Royal Soc. London. Vol. 164. 1874. Part. 1 p. 132.
 - MOSKLEY, H. N. (2): On the Structure and Development of Peripatus capensis. in: Philos. Transact. Royal Soc. London. Vol. 164, 1874. P. 2 p. 762.
- 1875. SCHNEIDER, AIME (1): Sur un appareil de dissémination des Gregarina et Stylorhynch ns; phase remarquable de la sporulation dans ce dernier genre. in: Compt. rend. de l'Acad. des Scl. Paris. T. 80. 1875. p. 432-435.
 - SCHNEIDER. AIMÉ (2): On an Apparatus of Dissemination of the Gregarinae and the Stylorhynchi, and on a Remarkable Phase of Spornlation in the letter Genus. in: Anu. and Mag. of Nat. Hist. 4. Ser. Vol. XV. 1875. n. 388-370.
 - SCHNEIDER, AIMÉ (3): Notes sur les rapports des Psorospermes oviformes anx véritables Grégarines. in: Arch. de Zool. expér. T. IV. 1875. Notes et Revne. p. XLV—XLVIII av. gravures.
 - SCHNEIDER, AIRÉ (4): Contributions à l'histoire des Grégarines des Invertéhrés de Paris et de Roscoff. in: Arch. de Zool. expér. T. IV. 1875. p. 483-604 pl. XVI-XXII.
- Gabriel, B.: Über Entwicklungsgeschichte der Gregarinen. in: 53. Jahresbericht d. schles. Gesellsch. f. vaterl. Kultur. (1875) 1876. p. 44—46.
 - Giano, Alfra. (1): Sur une nouvelle espèce de Paorospermie (Lithocystis Schneideri), parasite de l'Echinocardium cordatum. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 82. 1876. p. 1208—1210.
 - *Giand, Alfs. (2): On a new Kind of Psorospermia (Lithocystis Schneideri), parasitic in Echinocardinm cordatum. in: Ann. and Mag. of Nat. Hist. 4. Ser. Vol. XVIII. 1876. p. 192-194.

- Schneider. Ainé: Contributions à l'étude des grégarines. [Thèse.] 8°. 116 p. av. 8 pl. Paris 1876. [Identisch mit Schneider (1875, 4), aber mit kolorierten Tafeln nud unter Beifügnug der Tafel von Schneider 1873.]
- Bode, J.: Polyxenus lagurns de Gree. Ein Beitrag zur Anatomie, Morphologie und Entwickinungsgeschichte der Chilognathen. in: Zeitschr. f. d. ges. Naturw. Bd. 50 (3. Folge Bd. 2). 1877. p. 259.
 - GABRIEL, B. (1): Mitteilungen über die Entwicklungsgeschichte der Gregarinen. in: 54. Jahresber. d. schles. Gesellsch. f. vaterl. Kultur. (1876) 1877. u. 45-48.
 - Garrier, B. (2): Zur Entwicklungsgeschichte der Gregarinen. in: Amtl. Ber. d. 50. Versamml. deutsch. Naturf. u. Ärzte in München. 1877. p. 187-188.
 - Glazo, Alva.: Snr les psorospermies des Annélides et des Onrsins. in: Compt. rend. du Congrès internat. de botanique d'Amsterdam. 1877. Séance du 16 avril.
 - Leidy, Jos.: Remarks on Gregarines. in: Proceed. Acad. of Nat. Sci. Philadelphia. 1877. p. 196-198.
- 1878. Garriel, R.: Über einige Umbildungen der Psendonavicellen. in: 55. Jahresbericht d. schles. Gesellsch. f. vaterl. Kultur. (1877) 1878. p. 68-72.
 - Gland, Alfr.: Sur une nonvelle espèce de Psorospermie (Lithocystis Schneideri), parasite de l'Echinocardinm cordatum. in: Bull. scientif. du départem. du Nord. 1878.
- CLACS, C.: Der Organismus der Phronimiden. Parasiten. in: Arbeit. a. d. zool. Inst. Wien. T. II Heft 1. 1879. p. 136 Taf. X Fig. 66.
 - FÜTTINGER, ALEX.: Un mot sur les Grégarines. in: Bull. d. 1. Soc. belge de Microsc. T. V. 1879. p. LIV—LXVI.
 - Gabriel, B.: Über primitives Protoplasma. in: 56. Jahresber. d. schles. Gesellsch. f. vaterl. Kultur. (1878) 1879. p. 120-125.
 - Hallez, Paul: Contributions à l'histoire naturelle des Turbellaries. in: Travaux de l'Instit. rool. Lille. Fasc. II. 1879. p. 85—86 pl. V fig. 26—35. [NB.: Weshalb Labbé (1899) nur Fig. 31—35 zitiert, ist vüllig unverstündlich.]
 - LEUCKART, RUD.: Die Parasiten des Menschen und die von ihnen herrührendeu Krankheiten. 2. Anfl. 1. Bd. 1. Lfg. 8°. Leipzig 1879. p. 241—245.
 - Vejdovsky: Beiträge zur vergleichenden Morphologie der Anneliden.
 I. Monographie der Enchyträiden.
 4°. Prag 1879.
 p. 40 Taf. 14 Fig. 13-15.
- Gabriel, B. (1): Über Klassifikation der Gregarinen. in: Tagebl. d. 53. Versamml. dentsch. Naturf. u. Ärzte. 1880. p. 82-83.
 Gabriel, B. (2): Zur Klassifikation der Gregarinen. Vorläufig. Mitteilung.
 - Gabriel, B. (2): Zur Klassifikation der Gregarinen. Vorläufig. Mitteilung. in: Zool. Anz. III. Jahrg. 1880. p. 569-572.
 - GREEFF, R.: Die Echinren (Gephyrea armata). VII. Parasiten der Echinren. — 1. Conordynchus gibbosas nov. gen. et nov. spec. in: Nova Acta Acad. Leop. Carol. T. XLI 2. Abteilg. 1880. p. 128—129 Taf. V [XX] Fig. 54—61.
 - REBERRO, HERM: Eine nene Gregarine. Lagenella mobilis n. g. et n. sp. in: Abbandlg. hrsg. v. naturwiss. Vereine zu Bremen. VII. Bd. 1. Heft. 1880. p. 68-71 Taf. IV Fig. 9-13.

186 M. Lüne

 BÜTSCHLI, O.: Kleine Beiträge zur Kenntnis der Gregarinen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXV Heft 3, 1881, p. 384—409 Taf. XX—XXI.

Czerniawsky, V.: Materialia ad Zoographiam ponticam comparatam. Fasc. III.

Vermes. Mateplasa для сравателной зоографія понта (Contin.). in: Buil.

d. l. Soc. Imp. des Nat. de Moscon. T. LVI. 1881. P. I No. 2 p. 342—346.

- *Lendy, Jos.: The parasites of the Termites. in: Journ. of the Acad. of Nat. Sci. Philadelphia. 2. ser. vol. VIII. 1881. p. 441 pl. 52 fig. 27.
- Perrier. Edm.: Études sur l'organisation des lombricieus terrestres. IV. Organisation des Pontodrilus (e. p.). — Parasites des Pontodriles. in: Arch. de Zool. expér. T. IX. 1881. p. 242-243 pl. XVIII fig. 48.
- 1882. Bürschli, O.: Broxn's Klassen und Ordnungen des Tierreichs. Neue Bearbeitung. I.Bd. Protozoa. I. Abtlg. Sarcotina und Sporozoa. p. 479-589.
 v. Graff, L.: Monographie der Tarbellarien. I. Rhabdocoelida. Fol. Leipzig.
 1882. p. 183 Taf. VIII Fig. 1, x.
 - LANKESTER, E. RAY: Drepanidium ranarum, the cell-parasite of frog's hlood and spleen (Gaule's Würmchen). in: Quarterly Journ. of Micr. Sci. N. 8. Vol. XXII. 1882. No. 85 p. 53—85 4 fig.
 - Lenv, Jos.: On Enchytraens, Distichopus and their parasites, in: Proceed. of the Acad. of Nat. Sci. Philadelphia, 1882, p. 145-148 with 4 figs.
 - MAYRA, PAUL: Die Caprelliden des Golfes von Neapel und der angreuzenden Meeresabschuitte. (Fauna n. Flora des Golfes von Neapel. 6. Monographie.) 4°. Leipzig 1882. p. 184.
 - Nasse, D.: Beiträge zur Anatomie der Tubificiden. Diss. inaug. 4°. Bonn 1882. p. 26.
 Rösslen, Rich.: Beiträge zur Anatomie der Phalangiden. — Appendix:
 - Über zwei neue Gregarinenformen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXVI. 1882. Heft 4 p. 700 Taf. XLII Fig. 21—22.
 - SCHNEIDER, AIME (1): Sur le développement des Grégarines et Coccidies. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 95. 1882. p. 47-48.
 - SCHNEIDER, AIMÉ (2): Seconde contribution à l'étude des Grégarines. in: Arch. de Zool. expér. T. X. 1882. p. 423—450 pl. XIII et 1 (6) fig. dans le texte.
 - *Vejdovsky, F.: Tierische Organismen der Brunnenwässer von Prag. 4°. Prag 1882. p. 46.
- Brass, Arnold: Biologische Studien. I. Die Organisation der tierischen Zelle. Heft 1. 8°. Halle 1883.
 - *Korhler, Rexé: Recherches sur les Échinides des Côtes de Provence. (Annaies du Mus. d'hist. nat. Marseille. Zoologie. T. I. Mém. No. 3.) 4º. Marseille 1883. p. 13. Schneider, Admi (1): Ophryocystis Bütschlii u. sp. in; Compt. rend.
 - de l'Acad. des Sci. Paris. T. 96. 1883. p. 1378. Auch in: Journ. de Micrographie. VII. Année p. 324. Schneider, Aimé (2): Développement du Stylorhynchus. in: Compt.
- Rend, de l'Acad, des Sci. Paris. T. 97, 1883. p. 1151. 1884. Balbhan, G.: Leyons sur les Sportsonaires. 8º. Paris 1884. p. 1—68 av. fig. 1—18 dans le texte et pl. I—II.
 - Brass, Arrolder Biologische Studien. I. Die Organisation der tierischen Zeile. Heft 2. 8°. Halle 1884. p. 103-105.

- *Giand, Alfrado: Note sur nu nouvean groupe de Protozoaires parasites des Annelides et sur quelques points de l'histoire des Grégarines, in: Assoc. franc, pon l'avancem. des Sci. T. XIII. 1884. (Congrès de Blois.) p.192. [Zitiert nach Giann 1896.]
 - Gauber, Avg.: Über Kern und Kernteilung bei den Protozoen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XL. 1884. p. 121-153 Taf. VIII-IX.
- KUNSTLER, J.: Sar nne forme aberrante dn phylnm Sporozoa. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 98. 1884. p. 633-634. Anch in: Lours de Micrographic. T. VIII. 240.
- Journ. de Micrographie. T. VIII p. 240.
 LANO, ARN.: Die Polykladen (Seeplanarien) des Golfes von Neapel. (Fanna und Flora des Golfes von Neapel, XI. Monographie.) Fol. Leipzig 1884. p. 518 nuß 641 Tat. XVI Fig. 15.
- SCHNEIDER, AIMÉ (1): Sur le développement du Stylorhynchus longicollis. in: Arch. de Zool. expér. 2. Sér. T. II. 1884. p. 1-36 pl. I.
- collis. In: Arch. de Zool. exper. 2. Ser. T. II. 1884. p. 1-36 pl. I. Schneider, Aime (2): O phryocystis Bütschlii, Sporozoaire d'inn nonveau type. in: Arch. de Zool. exper. 2. Ser. T. II. 1884. p. 111-126 pl. VI.
- 1885. BÜTSCHLI, O. (1): Bemerkungen zu der Schrift des Herru Arroud Brass-"Die Organisation der tierischen Zelle" (I. n. II. Teil). in: Morphol. Jahrb. Bd. XI. 1885. Heft 2 p. 229—242.
 - BÜTSCHLI, Q. (2): Bemerkingen fiber einen dem Glykogen verwandten Körper in den Gregarinen. in: Zeitschr. f. Biologie. Bd XXI. 1885. p. 603-612.
 - FRENZEL, JOH.: Über einige in Seetieren lebende Gregarinen. in: Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. XXIV. 1885. p. 545-588 Taf. 25-26.
 - GREEFF, RICH.: Über die pelagische Fanna an den Küsten der Gnineainseln. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XLII Heft 3. 1885. p. 452 Taf. XIV Fig. 35.
 - LANKESTER, E. RAY: Protozoa. Gregarinidea. in: Encyclopaedia Britanuica. Vol. XIX. 1885. p. 853—854 with 3 (75) fig.
 - RUSCHMAUPT, G.: Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der monocystiden Gregarinen aus dem Testiculus des Lumbricus agricola. in: Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. XVIII. 1885. p. 713-750 Taf. 22. — Anch apart als Inang. Diss.
 - SCHNEIDER, AIMÉ (1): Ophryocystis Francisci. in: Tahlettes zoologiques. T. I fasc. 1/2. 1885. p. 1-3 pl. I.
 - SCHNEIDER, AIMÉ (2): Études sur le développement des Grégarines. in: Tablettes zoologiques. T. I fasc. ½. 1885. p. 10—24 pl. IV—IX.
 - SCHNEIDER, AIMÉ (3): Grégarines nouvelles on peu connues. in: Tablettes zoologiques. T. I fasc. 1/2. 1885. p. 25-30 pl. X-XI.
 - Witlacell, Emarcel: Neozygitis aphidis, eine neue Gregarinide. In: Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. 24. 1885. p. 569-603 Taf. XXVII. B.
- 1886. Giard, A.: Synopsis de la Faune marine de la France septentrionale (Snite).
 in: Bull. scientif. du dép. du Nord. 2. serie T. IX. 1886. No. 4/5 p. 190.
 - Maupas, E.: Sur les grannles amylaces du cytosome des Grégarines. in: Compt. Rend. de l'Acad. des sci. Paris. T. 102. 1886. No. 2 p. 120—123.
 - *PARONA, CORRADO: Protisti parassiti nella Ciona intestinalis L. del porto di Genova, in: Atti d. Soc. Ital. di Sci. nat. Vol. XXIX. 1886. 11 pgg. 1 tav. — Auch in: Jonra. de Micrographie. X. Année. 1886. p. 496-501 av. 1 pl.

- PLATE, LUDW.: Untersuchungen einiger an den Kiemenblättern des Gammarus pulex lebenden Ektoparasiten. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XLIII Heft 2. 1886. p. 235-238.
- *Roboz, Soltán: in: Értek. Term. Magyar Akad. vol. XVI. 1886. p. 1-34 Taf. 1-2.
- *Roboz, Soltzán: Beiträge zur Kenutnis der Gregarineu. in: Matb. u. naturwiss. Ber. aus Ungaru. Bd. IV. 1886. p. 146-147.
- Schneider, Ame (1): Études sur le développement des Grégarines. in: Tablettes zoologiques. T. I fasc. *4. 1886. p. 81 pl. XVIII.
- Schneider, Aimé (2): Grégarines nouvelles on peu connnes. in: Tablettes zoologiques. T. I fasc. 3. 1886. p. 90-103 pl. XXIII-XXVIII.
- SCHNEIDER, AIMÉ (3): Un mot à Mr. RUSCHHAUPT et conférence sur la parenté des Coccidies et des Grégarines. in: Tablettes zoologiques. T. I fasc. %. 1886. p. 104—120 pl. XXIX.
- *1887. Hernsgov, L. F.: Formation des spores de la grégarine du lombric. in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. 8. sér. T. IV. 1887. p. 439-442. Kuntlen, J.: Diplocystis Schneideri (nov. gen. nov. sp.). in: Tablettes zoologiques. T. II fasc. l. 1887. p. 25-66 pl. IX.
 - Schneider, Aimé: Grégarines nouvelles on pen commes. in: Tablettes zoologiques. T. If fasc. 1. 1887. p. 67—85 pl. Xu. Xbis
- *1888. Beddard, Frank E.: Note on a new Gregarine. in: Proceed, of the Zool. Soc. London. 1888. p. 355—358.
 - *GRUBES, AUG.: Enumerazione dei Protozzi raccolti nel porto di Genova. in: Ann. Mus. Civ. Storia natur. Genova. 2 ser. Vol. V. 1888. p. 535—553. *HENNEGUY. F.: Formation des spores de la Grégarine du Lombric. in: Annal. de Micrographie. T.I. 1888. p. 97—107.
- 1889. Balbiani, E. G.: Snr trois entophytes nouveaux du tube digestif des Myriapodes. in: Jonra. de l'Anat et d. l. Physiol. 25. Année. 1889. p. 41 -42 pl. II fig. 34.
 - Bendard, Frank E.: On a new Sporozoon from the vesiculae seminales of Perichaeta. in: Zool. Jahrb., Abt. f. Syst. Bd. IV. 1889. Heft 4 p. 781-792 Taf. 22.
 - Leidy, Jos.: On several Gregarines, and a singular mode of conjugation of one of them. in: Proceed. of the Acad. of Nat. Sci. Philadelphia 1889. p. 9-11 with 4 fig.
 - MINOAZZINI, Pro (1): Contributo alla conoscenza delle gregarine. in: Rend. d. R. Accad. d. Lincei Roma. 4. ser. Vol. V. 1889. 2. sem. p. 234—239 con 3 fig.
 - Mingazzini, Pio (2): Ricerche sulle Didymophyidae, in: Rend. d. R. Accad. d. Lincei Roma. 4. ser. Vol. V. 1889. 2. sem. p. 365-368 con 4 fig.
 - *Vejdovsky: in: Rev. biolog. d. Nord d. l. France, T. I p. 123 pl. II fig. 13.
- *1890. DANIELSSEN, D. C.; Actinida. (Norske Nordhavs-Expedition. XIX.) 4°. Christiania 1890. p. 133 pl. XXV fig. 1-3.
 - *Lriuv, Jos.: Sur plusieurs Grégarines et un singulier mode de conjugaison de l'une d'elles. in: Journ. de Micrographie. T. XIII. 1890. p. 529-530.
 MISOAZEXIS, Pio: La parantela del Coccidi colle Gregarine. in: Boll. d. Sec. d. Naturalisti Napoli. Ser. I Anno 4 Vol. IV. 1890. fasc. 2 p. 151-119
 con 7 fig.

- NUSSBAUM, M: Anatomische Studien an kalifornischen Cirripedien. 4°. Bonn 1890. p. 56-77 Taf. XI Fig. 18-22.
- Рукпучин, L. (1): Unsere hentige Kenntnis von den pathogenen Protozoen. in: Zentraibi. f. Bakter. etc. Bd. VIII. 1890. p. 765—767.
- PFEIFFER, L. (2): Die Protozoen als Krankheitserreger. 8°. Jena 1890, p. 19 -20.
- *1891. Curknor, L.: Protozoaires commensaux et parasites des Échinodermes. Note préliminaire. In: Rev. hiolog. d. Nord d. 1. France. T. III p. 285-300. Farnzal, John. (1): Über die primitiven Ortsbewegungen der Organismen. in: Biol. Zentralb. Bd. XI. 1891. p. 464-474.
 - FRENZEL, JOH. (2): Über die Seihstverstümmelnng (Antotomie) der Tiere. in: Ppi.cokn's Arch. f. d. ges. Physiologie. Bd. 50, 1891. Heft 3/4 p. 192

-193.

- FRENZEL, JOH. (3): Die Verdanung lebenden Gewebes und die Darmparasiten. in: Arch. f. Anat. n. Physiol. Physiol. Ahtlg. Jahrg. 1891. p. 298.
- Minoazzini, Pro (1): Sulla distribuzione delle gregarine policistidee. in: Rend. d. R. Accad. d. Lincel Roma. 4. ser. Vol. VII. 1891. 1. sem. p. 234 -237 con 2 ftc.
- Minoazzini, Pio (2): Gregarine monocistidee nnove o poco conosciute del golfo di Napoli. Ihid. p. 467-474.
- MINGAZZINI, Pio (3): Gregarine monocistidee nnove o poco conoscinte del golfo di Napoli. in: Rend. d. R. Acead. d. Lincei. 4. ser. Vol. VII. 1891. 2. sem. p. 254-235.
- MINOAZZINI, P10 (4): Le gregarine delle Oloturie. Ihid. p. 313-319.
- MINOAZZINI, Pio (5): Le gregarine monocistidee dei Tunicati e della Capitella. Ibid. p. 407-414.
- Preiffer, L.: Die Protozoen als Krankheitserreger. 2. sehr erweiterte Auflage. 8°. Jena 1891. p. 24-44 Fig. 2-11.
- SCHMEIL, OTTO: Beiträge zur Kenntnis der freilebenden Süßwassercopepoden Dentschlauds mit besonderer Berücksichtigung der Cyclopiden. in: Zeitschr. I. Naturw. (Halle). Bd. LXIV. 1892. Heft 1/2. (Anch apart als Inang-Diss. Leitzig 1891.) p. 19.
- Solors, Brann.: Notiz aber eine im Darmkanal von Balanus improvisus Danw. (var. gryphicus Murstran lehende Gregarine. in: Mittellg. s. d. naturw. Vereine von Neuvorpommern u. Rügen in Greifswald. XXII. Jahrg. (1900) 1901. p. 99-102, 1 Fig.
- WOLTERS, MAX: Die Konjngation und Sporenhildung hei Gregarinen. in: Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXVII. 1891. p. 99-138 Taf. V-VIII.
- 1892. FRENZEL, JOH.: Untersuchungen über die mikroskopische Fauna Argentiniens. Über einige argentinische Gregarinen. Ein Beitrag zur Organisation und Physiologie der Gregarinen überhaupt. in: Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XXVII. 1892. p. 233—336 Taf. VIII.
 - Léore, Louis: Recherches sur les Grégarines. In: Tablettes zoologiques. T. III. 1892. p. 1—182 pl. I—XXII.
 - Minoazzini, Pio (1): Classificazione dei Coccidi e delle Gregarine. In: Rend. d. R. Accad. d. Lincei. Roma. 5. sér. Vol. I. 1892. 1. sem. p. 68-75.
 - Mingazzini, Pio (2): Nuove specie di Sporozoi. Ihid. p. 396-402.
 - *Mrazek, Al.: O tak zvané Monocystis tenax Stein. in: Véstnik kral. české společn. nauk. 1892. p. 591-596. 4 Fig. [Czechisch.]

- Schneider, Aime: Snr le genre Pileocepha us. in: Tablettes zoologiques. T. II fasc. 3,4. 1892. p. 199-207 pl. 31-32.
- 1893. BÜRGER, OTTO: Südgeorgische und andere exotische Nemertinen. in: Zool. Jahrb. Abt. f. Syst. Bd. VII Heft 2. 1893. p. 208—209 Taf. 9 Fig. 17 und 17 a.
 - *Curnor, L.: Commensanx et parasites des Echinodermes. 2. Note. in: Rev. biolog. d. Nord d. 1. France. T. V. 1893, p. 1—22 pl. I.
 - Leger, Louis (1): L'évolution des Grégarines intestinales des Vers marins. in: Compt. rend de l'Acad. des Sci. Paris. T. 116. 1899. p. 204-206.
 - in: Compt. rend de l'Acad. des Sci. Paris. T. 116. 1893. p. 204-206. Léder, Louis (2): The Development of the intestinal Gregarines of Marine Worms. in: Ann. and Mag. of Nat. Hist. 6. ser. Vol. XI. 1893. p. 339-340.
 - Léors, Louis (3): Sur nne nonvelle Grégarine terrestre des larves de Mélolonthides de Provence, in: Compt. rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 117, 1893. p. 129—131.
 - LEORS, LOUIS (4): Sur une Gregarine nouvelle des Acridiens d'Algérie. Ibid. p. 811-813.
 - MARSHALL, WILL. STANLEY: Beiträge zur Kenntnis der Gregatinen. in: Arch. f. Naturg. 59. Jahrg. 1893. Bd. I. Heft 1. p. 25-44 Taf. II.
 - Minchia, E. A.: Observations on the Gregarines of Holothurians. in: Quarterly Johnn. of micr. Sci. 2 ser. Vol. XXXIV. 1893. p. 279—310 pl. 27—28.
 - *Minoazzini, Pio: Contributo alla conoscenza degli Sporozoi. in: Ricerche fatte nel Lab. di Anat. norm. d. R. Univ. Roma ed in altri Labor, biol. Vol. III. 1893. p. 31-85 tav. I-III.
 - *PFEIFFER, L.: Untersnchungen über den Krebs. Die Zellerkrankungen und die Geschwnistbildungen durch Sporozoen. 8°. Jena 1893. p.5-11.
 - Pollard, E. C.: A new Sporozoon in Amphioxus. in: Quart. Journ. of micr. Sci. 2 ser. Vol. XXXIV. 1893. p. 311—316 pl. 29. Riumbler, L.: Cher Entstehung und Bedeutung der in den Kernen vieler
 - Protozoen und in den Keimblischen von Metazoen vorkommenden Binnenkörper (Nukleolen). Eine Theorie zur Erklärung der verschiedenartigen Gestalt dieser Gebilde. in: Zeitschr. f. wiss, Zool. Bd. 56 1893. Heft 2 p. 328-364 Taf. XVIII.
 - SPENGEL, J. W.: Die Enteropnensten des Golfes von Neapel und der angrenzenden Meeresabschnitte. (Fanna und Flora des Golfes von Neapel. XVIII. Monogr.) 4°. Berlin 1833. p. 755-756 Taf. IX Fig. 37 a-37 c, Taf. XVII Fig. 34.
- *1894. Barsons, Errons: Di un Forminifero parassita nelle Salpe (Salpicola amylacea n. g., n. sp.) e considerazioni sul corpuscoli amilacei dei Protozoi superiori. in: Ricerche fatte nel Labor. di Anat. norm. d. R. Univ. Roma ed in altri Labor. hiolog. Vol. IV. 1894. p. 44.
 Bosanquer, Wu. Keut. Votes on a Gregariae of the Earthworm (Lum
 - bricus herenlens). in: Quarterly Johrn. of micr. Sci. 2. ser. Vol. XXXVI. 1894. p. 421-433 pl. XXXI.
 - CUENOT, L.: Défense de l'organisme contre les parasites chez les Insectes. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 119 p. 806-808.
 - *FURMANN, OTTO: Die Turbellarien der Umgebung von Basel. in: Rev. Suisse de Zool. Vol. II. Genève 1894. p. 223 n. 241. Zitiert nach Graff (1903).

- HAKKIKL, EASNT: Systematische Phylogenie. Entwarf eines natürlichen Systems der Organismen auf Grund ihrer Stammesgeschichte. I. Teil. Systematische Phylogenie der Protisten und Pflanzen. 8°. Berlin 1894. p. 154—156. Johansus, HEAM.: A et in oce phal us Goronowitschi, eine anacheinend enen Gregorinienform. in Zood. Auz. XVII. Jahrg. 1894. N. 9445.
- p. 140-145. 4 Fig.
 Léces, Lotes: Sur une nouvelle Grégarine de la famille des Dactylophorides, parasite des Géophiles. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 118. 1894. p. 1245-1288.
- RITTER, WILL. E.: Tunicata of the Pacific Coast of North America. I. Perophora annectens n. sp. in: Proceed. of the California Acad. of Sci. 2. ser. Vol. IV Part. 1. 1894. p. 69-71.
- SCHEWIAKOFF, W.: Über die Ursache der fortschreitenden Bewegung der Gregarinen. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 58 Heft 2. 1894. p. 340 -234 Taf 20-21.
- *1895. Bolsius, H.: in: Ann. d. l. Soc. (scientif.?) d. Bruxelles. vol. 19. 1895. p. 1—4 pl. l. (Zitiert mach Lamas 1899; vgl. auch Bolsius 1896.) CLARKE, J. JACKSON: Observations on various Sporozoa. in: Quarterly Journ.
 - of micr. Sci. 2, ser. Vol. XXXVII. 1895. p. 285-302 pl. 31-33. Crasor, L.: Études physiologiques sur les Orthoptères. in: Arch. de Biol. T. XIV. 1895. p. 321-323 n. 330-331.
 - EISEN, GUST.: On the various stages of development of Spermatobium n. g., with notes on other parasitic Sporozoa. in: Proceed. of the California Acad. of Sci. 2. ser. Vol. V. 1895. p. 1-32 pl. I.
 - LE DANKE, P. et BERARD, L.: Les Sporozoaires et particulièrement les Coccidies pathogènes. 8º. Paris (ohne Jahr, Vorwort datiert: 31 octobre 1885). p. 50-80, av. fig. 1-8.
 - LÜHE, MAX: Über die Ortabewegungen der Diatomeen und Gregarineu. in: Schriften der Physik.-ökonom. Gesellsch. Königsberg. XXXV. Jahrg. 1895. Sitz.-Ber. p. [40]—[42].
 - Pfeiffer, L.: Die Protozoen als Krankheitserreger. Nachträge. 8°. Jena 1895. p. 60 Fig. 34.
- *1896. Bolsius, H.: Un parasite de la "Glossiphonis sexoculata". in: Mem. d. l. Poutif. Accad. d. Nuovi Lincei Rome. Vol. XI. 1896. 5 pp. 1 pl. [Zitlert nach Castle. 1990.]
 - Delage, Yves et Hebouard, Éb.: Traité de Zoologie concrète, T.I. La cellule et les Protozoaires, 8°. Paris 1896.
 - Giarn, Alfred: Exposé des titres et travanx scientifiques. 4º. Paris 1896. p. 41-45.
 - LEGER, LOUIS (1): Sur l'origine du plasmodinm et des cristaux dans le Lithocystis, in: Compt. Rend. d. I. Soc. d. Biol. Paris. 10. sér. T. III. 1896. p. 887-889.
 - Leora, Loris (2): L'évolution du Lithocystis Schneideri, parasite de l'Echinocardium cordatum, in: Compt. Reud. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 123, 1896, p. 702-705.
 - Léora, Locis (3): Nouvelles recherches sur les Polycystidées parasites des Arthropodes terrestres, in: Aunales d. l. Faculté des Sci. Marseille. T. VI fasc. 3, 1896, 4°, 54 p. 2 Taf.
 - von Wasielewski, Til.: Sporozoenkunde. 8°. Jena 1896. p.8-36 Fig. 1-27

- 1807. CAVLLEW, MAUE. et MESSIE, FRIX (1): Sur un type nouveau (Metchnikovellang) d'organismes parasites des Grégorines. In: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. 1917. T. 125. 1867. p. 787-790 n. 10 fg. Anch. in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Bid. Paris. 10. sér. T. IV. 1897. p. 960 -962.
 - CATLLERY, M. et MESSIL, F. (2): Sur trois Sporozoaires de la Capitella capitata O. Fare. in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. 10. sér. T. IV. 1897. p. 1005-1008
 - Curnor, L. (1): Évolution des Gregarines corlomiques du Grillon domestique. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 125. 1897. p. 52—54.
 - Curxor, L. (2): Double emploi du nom du geure Diplocystis parmi les Sporozoaires. in: Zool. Anz. Bd. XX. 1897. Nr. 534 p. 209-216. Curxor, L. (3): L'éparation nucléaire au début de l'ontogenése. in: Compt.
 - Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 125. 1897. p. 190-183.

 *Gravier, Charles: Recherches sur les l'hyllodociens in: Bull. scientif. d.
 - *Gravier, Charles: Recherches sur les Phyllodocieus in: Hull scientif. d l. Frauce et d. l. Belgique. T. 29. 1897. p. 307 pl. 23 fig. 18-19. Larre, A. et Racotitza, E. G.: Pterospora maldaneorum, u. gr
 - u. sp., grégarine nouvelle parasite des maldaniens in: Bull. d. l. Soc. zoolog. de France. T. XXII. 1897. No. 2-4 p. 92-97 av. 4 fig.
 - Léger, Locis (1): Contribution à la commaissance des sporozoaires parasites des Echinodemnes. — Etnde sur le Lithocystis Schneideri. in Bull. scientif. d. 1. France et d. 1. Belgique. T. XXX. 1897. p. 240—264 pl. XI-XIII.
 - Léger, Louis (2): Étude sur les Coccidies: Évolution. Rélation avec less Grégarines. — Classification. in: Bell. scientif. d. l. France et d. 1, Belgique. T.31. 1897. p. 1—22 pl. I.
 - MESNIL, FÉLIX et CAULLERY, MAUR. siehe CAULLERY, M. et MESNIL, F.
 - PORTER, JAMES F. (1): Two new Gregarinida. in: Journ. of Morphology, Vol. XIV No. 1. 1897. p. 1—20 pl. I—III.
 - POWTER, JAMES F. (2): Trichonympha and other parasites of Termes flavipes. In: Bull. of the Mus. of compar. Zool. Harvard College Cambridge. Vol. XXXI. 1897. p. 65—66 pl. 73—76.
 - Ross, Royald: Ou Some Peculiar Pigmented Cells Found in Two Mosquitos Fed on Malarial Blood. in: British Med. Journ. 1897. Vol. II p. 1786.
- 1838. CALLERY, MACR. et MESSIL, FELIX (1): Sur une Grégarine colonique, présentant, dans son cycle évolutif, une phase de multiplication aspornité in: Compt. Rend. d. I. Soc. d. Biol. Paris. 10. sér. T. V. 1888. p. 63-68. Anch in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 126. 1898. p. 263-264.
 - CAULLERY, MAUE. et MESSEL, FÉLIX (2): Sur un Sporozoaire aberrant (Siedleckia n. g.). in: Compt. rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. 10. sér. T. V. 1898. p. 1033-1036 av. 6 fig.
 - KRSMANOVIĆ, K.: Beitrag zur Anatomie der Landplanarien. in: Zeitschr. f. wiss, Zool. Bd. LXV. 1898. p. 208 Taf. VIII Fig. 14.
 - Ross, Ronald: Report on a preliminary investigation into Malaria in the Sigur Ghat, Ootacanumd. in: Indiau Medical Gazette. Vol. 33. 1898. No. 4—5 p. 8 des Sonderabdrackes.
- 1899. CAULERY, MAUR. et MESSIL, FELIX (1): Sur les parasites internes des Annélldes Polychètes, en particulier de celles de la Mauche. in: Compt.

Rend. de l'Assoc. Française ponr l'Avancement des Sciences. 1899. p. 491 CAULLERY, MAUR. et MESNIL, FRLIX (2): Sur quelques parasites internes

dow

130--

210

. 2.

raste

-26,

des Annélides. in: Trav. d. l. Stat. Zool. Wimereux. T. VII. (Miscellanées biologiques dédiées au Prof. A. Giard à l'occasion du 25, anniversaire d. l. fondation d. l. Stat. zool. Wimereux.) Paris 1899. p. 80-99 et 593 -594 pl. VII.

CAULLERY, MAUR. et MESNIL, FÉLIX (3): Spr l'évolption d'un groupe de Grégarines à aspect nématoïde, parasite des Annélides marines. in : Comut. Rend. d. 1. Soc. d. Biol. Paris. T. LI [11 sér. T. I]. 1899. p. 7-8.

Curxor, L.: Sur la prétendue conjugaison des Grégarines. in: Bibliogr. Anatom. T. VII. 1899. fasc. 2 p. 70-74 av. 5 fig.

v. Grapp, Ludwig: Monographie der Turbellarien. II. Tricladidea terricola (Landplanarien). Fol. Leipzig 1899. p. 250-252 Taf. XXVI Fig. 8, Taf. XXVII Fig. 11, Taf. XXX Fig. 1 n. 9, Taf. L. Fig. 14-15.

O HAGENMÜLLER, PAUL: Bibliographie générale et spéciale des travaux concernant les Sporozoaires parus antérienrement an 1er janvier 1899. In:

Ann. du Mns. d'Hist. nat. Marseille. 2. sér. T. I. 1899.

LABBE, A.: Sporozoa. (Das Tierreich, 5. Liefg.) 8º. Berliu 1899. p. 4-51. Légra, Louis (1): Quelques types nouveaux de Dactylophorides de la région méditerranée. in: Trav. d. l. Stat. zool. Wimereux. T. VII. (Miscellanées hiologiques dédiées au Prof. A. Giard à l'occasion du 25, anniversaire d. fondation d. l. Stat. zool. Wimereux.) Paris 1899. p. 390-395, 624 pl. XXIV.

Légra, Louis (2): Sur les Grégarines des Dintères et description d'une espèce nonvelle de l'intestin des larves de Tanypes, in: Ann. d. l. Soc. entomol.

d. France. Vol. 68. 1899. p. 526-533 av. 2 fig. LEGER, L. et DUBOSQ, O.: Notes biologiques sur les grillons. - III. Grégarina Davini u. sp. iu: Arch. de Zool. expér. Sér. 5 T. VII. 1899. Notes et Revne. No. 3 p. XXXVIII-XL av. 1 fig.

MESNIL, FÉLIX: Essai sur la classification et l'origine des Sporozoaires. gr. 80. 17 p. Extr. d. Cinquantenaire d. l. Soc. d. Biol. Paris. Vol. inhilaire.

MONTGOMERY, TH. H.: Comparative Cytological Studies, with Especial Regard to the Morphology of the Nucleolns. B. Protozoa. in: Journ. of Morphology. Vol. XV. 1899. p. 402-410 No. 563 pl. 21 fig. 1-35.

MRÁZEK, A.: Studia o Sporozoich. I. Dělení jaderné a sporulace u Gregarin. Studien an Sporozoen. 1. Kernteilung und Sporulation bei den Gregarinen. 8º. 9 p. 6 fig. Prag 1899. (Véstnik kral, české společnosti nauk, Tr. math.-prirod. 1899. No. 25.) |Czechisch |

Siedlecki, Mich.: Über die geschlechtliche Vermehrung der Mouocystis ascidiae R. Lank. in: Anz. d. Akad. d. Wiss. Krakan. 1899. p.515

-537 mit 2 [erst später in 1900 erschienenen] Tafeln.

1900, Castle, W. E.: Some North American Fresh-Water Rhynchobdellidae, and their Parasites. - VI. Parasites. in: Bull. of the Mus. of compar. Zool. Harvard College Cambridge. Vol. XXXVI. 1900. p. 60-61.

CAULLERY, MAUR. et MESNIL, FELIX: Sur un mode particulier de division uucléaire chez les Grégarines. in: Arch. d'Anat. micr. T. III. 1900. fasc. 2-3 p. 146-147 pl. IX. 13

- LAYERAN, A. et MENNI., F.: Sur quelques particularités de l'évolution d'une Grégarine et la réaction de la cellule hôte. in: Compt. reud. d. l. Soc. d. Biol. Paris. T. LII. 1900. No. 21 p. 554-557 av. 9 fig.
- Léorn, Louis (1): Sur un nouvean Sporozoaire des larves de Diptères. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 131. 1900. p. 761-763. — Anch in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. T. LII. 1900. No. 32 p. 868-870.
- Legen, Louis (2): La reproduction sexuée chez les Ophryocystis. in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. T. Lil. 1900. No. 34 p. 927—930.
 — Diskussion: Messu... Ibidem p. 930. — Obne Diskussion anch in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 131, 1900. p. 761—763.
- LEGER, L. et Duboso, O. (1): Les Grégarines et l'épithélinm intestinal. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 131. 1990. No. 23 p. 1566 -- 1568.
- LÉGIZA, L. et DUBOSQ, O. (2): Notes hiologiques sur les grillous. IV. Sécrétion intestinale. in: Arch. de Zool. expér. 3. sér. T. VIII. 1900. Notes et Revue. No. 4 p. XLIX — IVI av. 1 (19) fig.
- Leger, L. of Hagenwiller, P.: Sur la morphologie et l'évolution de l'Ophryocystis schueideri n. sp. in: Arch. de Zool. expér, Sér. 5 T. VIII. 1908. Notes et Revue. No. 3 p. XL-XLV av. 2 fig.
- Lius, Max: Ergebnisse der neueren Sporozoenforschung. 111. Die Fortpflanzung der Gregarinen sowie der Myxosperidien und verwauder Sporozoenfornen. System der Sporozoen. in: Centralbl. I. Bakter. Bd. XXVIII. 1900. No. 67, 2015—2619, No. 89, 12938—261 Fig. 1—3; No. 1213 p. 388 —389. [Erweiterte Sonderausgabe. 89. Jena 1900. p. 71—76, 96—96 Fig. 36—283.
- DE MACALILIES, P. S.: Notes d'helminthologie brasilieune. 10. Matériaux pour servir à l'histoire de la flore et de la faune parasitaire de la Periplaneta americana Fabracius. in: Arch. d. Parasit. T. III. 1900. No. 1 p. 38-45 fig. 2-6.
- PUTTER, A.: Studieu über Thigmotaxis hei Protisten. iu: Arch. f. Anat. u. Physiol., Physiol. Abtlg., Supplement. 1900. p. 290—294.
- SCHATDINS, PRITZ: Untersuchungen über den Generationswechsel bei Coccidien. in: Zoolog, Jahrh, Abt. f. Anat. u. Ontog. Bd. XIII Heft 2. 1900. p. 197 —292 Taf. 13—16.
- SIEDLECKI, MICH.: Siehe nuter 1899.
- Calkins, G. N.: The Protozoa (Columbia University Biological Series vol. VI).
 New York 1901.
 - CAULIERY, MAFR. et MESUL, FELIX: Le parasitisme intracellulaire et la multiplication asexnée des grégariues. iu: Compt. Reud. d. l. Soc. d. Biol. Paris. T. L111. 1991. No. 4 p. 84-87.
 - *Ceccon, Giac.: Intorno alla sporulazione della Monocystis agilis Stein in: Bull. Soc. Bot. Ital. 1901. p. 132—135.
 - CUENOT, L.: Recherches sur l'évolution et la conjugaison des Grégariues. in: Arch. de Biologie. T. XVII fasc. 4. 1901. p. 581-652 pl. 18-21.
 - DOPLEIN, Fn.: Die Protozoen als Parasiten und Krankheitserreger nach biologischen Gesichtspunkten dargestellt... 8°. Jena 1901. p.160-175 Fig. 118a-136.

- LANG, ABN.: Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der wirbellosen Tiere.
 2. umgearb. Anfl. 2. Liefg. (Bd. I 1. Abtlg.): Protozon. 8º. Jena 1901.
- Legen, Louis (1): Sur une Grégarine nouvelle parasite des Pinnothères des Moules, in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. 132. 1901. No. 22
- p. 1343—1346 avec 7 fig.
 Laurs, Lours (2): Sur la morphologie des éléments sexuels chez les Grégarines Stylorbuechies. Ibid. No. 23 p. 1421—1433 av. 4 fig.
 - Légras, Loris (3): Les éléments sexuels et la copulation chez les Stylorhynchns. Ibidem T. 133. 1901. No. 9 p. 414-417.
- Léoris, L. et Dusosq, O.: Sur les premiers stades du développement de quelques Polycystidées. Ibidem No. 10 p. 439—441.
- Siedlecki, Mich. (1): Sur les rapports des Grégarines avec l'épithélium intestinal. in: Compt. Rend. d. l. Soc. d. Biol. Paris. T. LIII. 1901. no. 4 p. 81—83.
- Sienlecki, Mich. (2): Contribution à l'étade des changements cellulaires provoqués par les Grégarines. in: Arch. d'Anatom. micr. T.IV. 1901. fas. 4. p. 87-100 av. 9 fig.
- *1902. BERNOT, A. (1): Beitrag zur Kenntnis der im Darme der Larve von Tenebrio molitor lebenden Gregarinen. Inang-Diss. 8°. 31 p. Berlin 1902.
 - BERNDT, A. (2): Beitrag zur Kenntnis der im Darme der Larve von Tenebrio molitor lebenden Gregarinen. in: Arch. f. Protistenkunde. Bd. I. 1902. Heft 3 p. 375-420 Taf. 11-13.
 - Blaxchan, L. F.: Grégarine codomique chez un coléoptère. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. CXXXV. 1802. No. 24 p. 1123—1124.
 - *Ceccon, J.: De la sporniation de la Monocystis agilis Stein. in: Arch. d'Anat. micr. T. V. 1902. p. 122-140 pl. 5.
 - CRAWLEY, HOWARD: The Progressiv Movement of Gregarines. in: Proceed. of the Acad. of Nat. Sci. Philadelphia. January 1902. p. 4-20 pl. 1-III. DOPLEIS, Fig.: Das System der Protozoen. in: Arch. f. Protistenkunde. Bd. I. 1902. Heft 1 p. 169-192.
 - Jonsson, Harmary P.; A New Sporoson Parasite of Anapheles. in; Jonn. of Medical Research. Vol. VII. Beaton 1929. O. 2, p. 213-129 | pl. XIV. Luxuszura, E. Ray: On a Cuprenient Terminology for the Various Stages of the Malarial Parasite. in: Proceed. Rays Sectley London, Vol. XI. 1922. No. 490 p. 74--79; algedruckt in: Xature. Vol. LIV. 1902. No. 190, p. 49-50; sowis in: Brit uncl. Journ. 1922 Vol. IV. No. 2100, p. 623-663. femer in: Reports to the Malaria Committee, Royal Society, London, VIII. Series. 1922. p. 47-52.
 - Léorr, Louis: Note sur le développement des éléments sexuels et la fécondation chez le Stylorhynchus longicollis F. St. in: Arch de Zool, expér. 3, sér. T. X. 1902. Notes et Revne. Nos. 4 et 5 p. LXIV-LXXIV av. 11 fig.
 - LEORR, L. et Dunosq, O. (1): Les éléments sexuels et la fécondation chex les Pterocephalus. in: Compt. Rend. de l'Acad. des Sci. Paris. T. CXXXIV. 1502. No. 20 p. 1152-1154.
 - LROER, L. et DUBOSQ, O. (2): Sur la régénération épithéliale dans l'intestin moyen de quelques Arthropodes. in: Arch. de Zool. expér. 3. sér. T. X. 1902. Notes et Revue. No. 3 p. XXXVI—XLII.

- LEDER, L. et DUBOSQ, O. (3): Les Grégarines et l'épithélinm intestinal chez les Trachéates. in: Arch. de Parasitol. T. VI. 1902. No. 3 p. 377—473 av. 18 fig. dans le texte et pl. II.—VI.
- MÜLLER, Jos.: Ein Beitrag zur Kenntnis der Bipaliiden. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 73 Heft 1. 1902. p. 110-111 Taf. V Fig. 2-2h.
- PROWAZEK, S.: Zur Entwicklung der Gregarinen. in: Arch. f. Protistenkunde. Bd. I. 1902. Heft 2 p. 297-305 Taf. 9.
- SCHAUDINN, FRITZ: Studien über krankheitserregende Protozoen. II. Plasmodinm vivax (Gaassi u. Friattri), der Erreger des Tertiansiehers beim Menschen. in: Arh. a. d. Kaiserl. Gesundbeitsamte. Bd. XIX Heft 2. 1902. p. 169-250 Taf. IV-VI.
- SCHMIDT, A. TH.: Zur Kenntnis der Trikladenangen und der Anntomie von Polycladus gayi. in: Zeitschr.f. wiss. Zool. Bd. LXXII Heft 4. 1902. p. 582 Taf. XXXIII Fig. 9.
- 1903. *Busson, Bn.: Über einige Landplanarien. in: Sitz-Ber. d. Akad. d. Wiss. Wien, mathem.-naturw. Kl. Bd. CXII Abt. I. 1903. p. 52.
 - CALKINS, GARY N.: The Protozoan Nucleus. in: Arch. f. Protistenk. Bd. II. 1903. Heft 2 p. 212-237.
 - CaAWLEY, HOWARD (1): List of the Polycystid Gregarines of the United States. in: Proceed. of the Acad. of Sci. Philadelphia. January 1903. p. 41-68 pl. I-III.
 - Chawley, Howard (2): The Polycystid Gregarines of the United States. (Second Contribution.) Ibid. October 1903. p. 632-644 pl. XXX.
 - DOPLEIN, F. B. V. PROWAIEK, S.: Die pathogenen Protozoen (mit Ausnahme der Hämosporidien). in: Handbuch d. pathogen. Mikroorganismen von Kolle B. Wassershann. 11.—12. Liefg. 1. Bd. p. 954—959. Jenn 1903.
 - Donxen, Grosse: Darstellung der Turbellarienfauna der Binnengewässer Ostprenßens. in: Schriften d. physik-ökonom. Gesellsch. Köuigsberg i. Pr. Jahrg, XLIII. 1902 (erschienen April 1903, also erheblich spateit das nach einem Sonderabdrack gefertigte Referat im Zool. Zentrbl. Jahrg, IX. 1902. No. 18(7) p. 1991 p. 49-50.
 - DRZEWRICKI, W.: Über vegetative Vorgänge im Kern und Plasma der Gregarinen des Regenwurmbodens. in: Arch. f. Protistenk. Bd. III. 1903. Heft 3 p. 107-125 Tal. IX-X.
 - v. Graper, L.: Die Turbellarien als Parasiten und Wirte. (Festschrift d. k. k. Karl-Franzens-Universität in Graz f
 ür das Jahr 1902.) 4°. Graz 1903. p. 23 n. 59-62 Taf. HI Fig. 27.
 - Léorn, L. et Dynoso, O. (1): Recherches sur les Myriapodes de Corse et lens Parasites. — V. Grégarines nouvelles. in: Arch. de Zool. expér. IV. sér. T. I. 1943. No. 3 p. 333-342 fig. 15-22.
 - Léger, L. et Dursos, O. (2): Note sur le développement des Grégarines Stylorhynchides et Sténophorides. Ihid. Notes et Revue. No.6 p.LXXXIX —XCV av. 2 fig.
 - Léoze, L. et Dubosq, O. (3): La reproduction sexuée chez Pterocephalus, Ibid. Notes et Revue. No. 9 p. CXLI-CXLVII av. 11 fig.
 - Léors, L. et Duboso, O. (4): Aggregata vagans n. sp. Grégarine gymnosporée parasite des Pagures. Ibid. p. CXLVII—CLI av. 6 fig.

- Léous, L. et Denosq, O. (5): Note sur les Myriapodes de Corse et leurs Parasites. in: Compt. Rend. de l'Associat. Franç. ponr l'Avancem. des Sci., Congrès de Moutanban 1902 (Paris 1903) p. 705—714.
- Lēur, M. (1): Über Befruchtungsvorgänge bei Protozoen. in: Schriften d. phys.-ökonom. Gesellsch. Königsberg i. Pr. Jahrg. XLIII. 1902 (erschienen 1903). Sitz-Ber. p. [31-[6]].
- LÜHE, M. (2): Die Coccidienliteratur der letzteu vier Jahre. in: Zoolog. Zentrbl. X. Jahrg. 1903. No. 18(19 p. 617-661.
- NUSBAUM, JÖZEF: Über die geschlechtliche heterogame Fortpflanzung einer im Darmkanale von Heulea leptodera Vzm. schmarotzenden Gregarine — Schaudinnella henleae mihi. in: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXV Heft 2. 1903. p. 281-207 Taf. XXII.
- Prowazek, S.: Erwiderung anf den Artikel: "Über den Erreger der Krebsgeschwüßte der Menschen und Säugetiere." in: No. 46 der Wien. kl. W. von L. Frinderg. 8°. 6 p. S.-A. a. Wien. klin. Wochenschr. 1903. No. 48.
- RIGGENBACH, EMANUEL: Die Selbstverstümmelung der Tiere. in: Ergebn. d. Anat. u. Entwicklungsgesch. Bd. X11. (1902) 1903. p. 786.
- Sienlecki, Michel: Quelques observations sur le rôle des Amibocytes dans le cœlome d'un annélide. in: Ann. de l'Inst. Pastenr. T. XVII. 1903. No. 7 p. 449—462 pl. VIII—IX.

Autorenregister zum Literaturverzeichnis.

Balbiani, G. 1884, 1889.	F. 1897 (2), 1898 (2),	Donners, G. 1903.
Bargoni, E. 1894.	1899 (3), 1900, 1901.	Drzewecki, W. 1903.
Beddard, F. E. 1888, 1889.	CAVOLINI, F. 1787, 1792.	DUPOUR, L. 1826, 1828,
Вевирт, А. 1902 (2).	CECCON1, G. 1901, 1902.	1833, 1837.
Blanchard, L. F. 1902.	CLAPAREDE, A. R. E. 1861,	DUJARRIN, F. 1835, 1845.
Bode, J. 1877.	1863.	
Bolsius, H. 1895, 1896.	CLARKE, J. J. 1895.	EISEN, G. 1895.
Bosanquet, W. C. 1894.	CLAUS, C. 1863, 1879.	
Brass, A. 1883, 1884.	CRAWLEY, H. 1902, 1903(2).	Föttinger, A. 1879.
Васен, С. 1850.	Caeplin, Fr. Chb. H. 1846.	v. Frantzius, A. 1846, 1848.
Busson, Bg. 1903.	CUÉNOT, L. 1891, 1893, 1894,	FRENZEL, J. 1885, 1891 (3),
Вёвсяв, О. 1893.	1895, 1897 (3), 1899, 1901.	1892.
Вётесны, О. 1881, 1882,	CZERNIAWSKY, V. 1881.	FREY, H. U. LEUCKART, R.
1885 (2).		1847.
	Danielssen, D. C. 1890.	FUHRMANN, O. 1894.
Calkins, G. N. 1901, 1908,	DELAGE, Y. u. HEBOUARD,	Gabriel, B. 1876, 1877 (2).
Cabus, J. V. 1857.	E. 1896.	1878, 1879, 1880 (2).
CARCS, J. V. u. GERSTÄCKER,	Diesino, C. M. 1851, 1859.	GAEDE, H. M. 1815.
C. E. A. 1863.	Doflein, F. 1901, 1902.	Glard, A. 1873, 1876 (2),
Castle, W. E. 1900.	DOFLEIN, F. u. PROWAZEK,	1877, 1878, 1884, 1886,

CAULLERY, M. n. MESNIL, S. 1903.

v. Grapp, L. 1882, 1899, 1 GBAVIER, CH. 1897. GREEFF, R. 1880, 1885. GREENE, J. R. 1859. GRUBER, A. 1884, 1888.

HAECKEL, E. 1864, 1866, 1894. HAGENMÜLLER, P. 1899. HALLEZ, P. 1879. Наммевясницот, С.Е. 1838,

1847. HENLE, J. 1845. HENNEOUY, L. F. 1887. 1888.

HUXLEY, TH. H. 1864. JOHANSEN, H. 1894.

JOHNSON, H. P. 1902. Keperstein, W. 1869. KORHLER, R. 1883. Kölliker, A. 1845, 1847, 1848, 1850, 1857. KRNMANOVIC, K. 1898. KÜCHENMEISTER, F. 1855. KUNSTLER, J. 1884, 1887.

Labbé, A. 1899. LABBE, A. U. RACOVITZA. E. G. 1897. LACHMANN, J. 1859. Lang, A. 1884, 1901.

LANKESTER, E. R. 1863. 1866, 1872, 1873, 1882, 1885, 1902. LAVERAN, A. u. MESNIL, F.

1900 LE DANTEC U. BÉKARD 1895. Léger, L. 1892, 1893 (4), 1894, 1896 (3), 1897 (2), 1899 (2), 1900 (2), 1901 (3),

1902. LEGER, L. u. DUBOSQ, O. 1899, 1900 (2), 1901, 1902

(3), 1903 (5), LÉGER, L. U. HAGENMÜLLER.

P. 1900.

Leidy, J. 1851, 1853, 1856, 1877, 1881, 1882, 1889, 1890.

LEUCKART, R. 1852, 1855. 1861, 1879, LEYDIO, F. 1851 (3), 1852, 1853, 1855, 1857. LIEBERKÜHN, N. 1854, 1855.

1858 (2), 1865 (2), LINDEMANN, C. 1863, 1864 (2), 1865 (2), Lühr, M. 1895, 1900, 1903(2).

McINTOSH, W. C. 1867, 1869, 1874. DE MAGALHAES, P. S. 1900. MARSHALL, W. St. 1893. MAUPAS, É. 1886. MAYER, P. 1882. MRNOE, A. 1845. MESNIL, F. 1899. Minchin, E. A. 1893.

1893. MONTGOMERY, TH. H. 1899. MORREN, C. F. A. 1826. Moseley, H. N. 1874 (2). MRAZEK, A. 1892, 1899.

MCLLER, Jos. 1902. Nasse, D. 1882. NESBAUM, D. 1903. NESSBAEN, M. 1890.

Oersted, A. S. 1842, 1845. Parona, C. 1886.

Perrier, E. 1872, 1881. PEYL, J. 1862. PPEIFFER, L. 1890 (2), 1891, 1893, 1895, PLATE, L. 1886. POLLARD, E. C. 1893.

POETER, J. 1897 (2). PROWAZEK, S. 1902, 1903. PÜTTER, A. 1900.

RUDOLPHI, C. A. 1810, 1819. RESCHBAUPT, G. 1885. SARS. M. 1861. SCHAUDINN, F. 1900, 1902. SCHEWIAKOFF, W. 1894. SCHMEIL, O. 1891.

RADKEWISTCH, G. 1870.

RANDOHR, K. A. 1811.

REDI. F. 1708.

ВЕНВЕВО. H. 1880.

RHUMBLER, L. 1893.

RIOGENBACH, E. 1903.

RITTER, W. E. 1894.

Roboz, S. 1886 (2).

Rössler, R. 1882.

Ross, R 1897, 1898.

SCHMIDT, ADOLF 1854. SCHMIDT, A. TH. 1902. SCHNEIDER, AIMÉ 1873, 1875 (4), 1876, 1882 (2), 1883 (2), 1884 (2), 1885 (3), 1886 (3), 1887, 1892. MINOAZZINI, P. 1889 (2). 1890, 1891 (5), 1892 (2),

SCHNEIDER, ANTON 1858. SCHULTZE, M. S. 1851. v. Siebold, Th. 1837, 1839, Stedleckt, M. 1899, 1901 (2), 1903

SOLGER, B. 1891. SPENGEL, J. W. 1893. STEIN, F. 1848, 1852, 1857, 1867

STUART, A. 1871. Suriray 1833, 1836, 1837.

D'UDEKEM, J. 1856. ULJANIN, W. N. 1870.

VAN BENEDEN, ED. 1869. 1870(2), 1871(2), 1872(5). VAN BENEDEN, P. J. 1861. VEJDOVSKY, F. 1879, 1882, 1889.

WALTER, G. 1858. V. WASIELEWSKY, TH. 1896. WITLACZIL, E. 1885. WOLTERS, M. 1891.

Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Aug-

mentener der Vergetterkerfeler Hilkrockeijsischen Amtonite der Wilhelfiere, is Vermonieg und zonem, Bertivert Ergelung Beser, Kallus Krause, Pall Reisek, Schäffer,
Sin mid a Ziehert, Zieheren in bermägigten von Dr. med Albert
hingel, weben der Vergette der Bertiegen von Dr. med Albert
hingel, web nicht der Vergette der Vergette der Vergette der
mit bei den 6 desemberden Tehn 1800. From 14 Mark.
Zweiter Tells Schimmt und Darent. Von Prol. Ir. A. Oppel. M. 24
443 Ab. Sonar in Telle und diekerreibt dem Telen 1807. From 20 Mark.

1445 Ab. Sonar in Telle und diekerreibt dem Telen 1807. From 20 Mark.

145 Pel 187 A. Oppel. M. 2008 Ablandenen und inkagen in Telen 1800.

145 Mark. Meierer Tell. Ausfahrapparat und Anfangeitsun der mannifelten Geschlechtsorgane. Von P. Rieblit
Hischlecht, Telle 20 Mark.

147 Pen 197 Mark.

147 Pen 20 Mark.

148 Pen 20 Mark.

148 Pen 20 Mark.

149 Pel 187 A. Oppel. M. 20 Mark.

149 Pel 187 A. Oppel. M. 20 Mark.

140 Mark. Meierer Tell. Ausfahrapparat und Anfangeitsun der mannifelten Geschlechtsorgane. Von P. Rieblit

158 Mark. Telle 20 Mark.

158 Mark. Meierer Tell. Ausfahrapparat und Anfangeitsun der mannifelten der mannifelten der Mark.

158 Mark. Meierer Tell.

158 Mark. Meierer Tell. Ausfahrapparat und Anfangeitsun der mannifelten der Mark.

158 Mark. Meierer Tell.

158 Mark. Meierer Tell.

158 Mark. Meierer Tell.

158 Mark. Meierer Tell.

158 Mark. Meierer Meierer Meierer Meierer der Meierer Meierer Meierer der Meierer Mei

Normenfafel zur Entwicklungsgeschichte der Zamn-cidechse (Lacerta aglik). Am karl Peter in Bisha, Rit 1904. Disket im lach Hatt IV der, Normenfafe im Erkster um ogseine der Wildsberge bermangelein vin Pro De F. K. (1844). Freinig i Be-ter Wildsberg, bermangelein vin Pro De F. K. (1844). Freinig i Be-

Die progressive Reduktion der Variabillfät und ihre Beziehungen zum Aussterben und zur Entstehnug der Arten. Von Baulel Ross, Fratseser ser Zodige und vorjach he-len Avata ein der Unstreitet an Men. In Ein-ven alles mit dem Verfasser aus dem Halbinschen überreitzt von De Heblerlich Besishard, Freif an der Knatt ass einde in Zarich. Ur. n. 2. Mark 60 13.

Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere.

V. 1 1 Karl Camillo Schneider, P. vardazint au der Umgenstat Warn

His 604 Textalde lungen 1802. Preise 24 Mark

Vortriige iiber Descendenztheorie gehal n an de Universität zu Patter August Weismann. Mr 8 farlingen Taffin und 181 Tarff iren

Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte

der niederen Wirbeitlere im 3) iematischer Reinfalge aperimentellen Embryslogie. Ven Breinfalgen im 25 der Floren und mit Berinksichtiung der Floren under Universität dem Mit 237 Abbidungen im Text und eine solgen Tale. Besin 10 Mark ph. 11 Mark

Leber den derzeiftgen Stand der Descendenzlehre in der Zoologie, Vorras gehalten in der gemissekatibblen Situar der dentsber Stand der Schalten der Stand der Schalten der Schalten dentsber Stand der Schalten der S

Festschrift

zum siehziesten Gehurtstage des Herrn Geheimen Rats

Prof. Dr. August Weismann

in Freiburg in Baden.

Mit 32 Tafeln und 104 Abbildungen im Text.

(Zugleich Supplement-Band VII der "Zoologischen Jahrbücher" herausgegeben von Dr. J. W. Spengel, Prof. in Gießen.

Preis: 60 Mark

- R. Wiedershelm, Ueber das Vorkommen eines Kehlkopfes bei Gausiden und Dipnoeru sowie über die Pbylogenie der Lunge. Mit 6 Tafelu mad 1 Abbildung im Text. August Gruber, Ueher Amoeba viridis Leidy. Mit 1 Tafel.
- Einzelpreis: 2 Mark 50 Pfg.
 Alexander Petrunkewitsch, Künstliche Parthenogenese. Mit 3 Tafelu und
- Konrad Gnenther, Keimfleck und Synapis. Mit 1 Tafel
- Valentin Häcker. Bastardirung und Geschlechtzeilenbildung. I Tafel und 13 Abbidungen im Text. Einzelspris. 4 Mark. Et Korscheft, Ceber Deppelbildungen bei Lumbrichten Mit 2 fachn und 7 Abbidungen im Text.
- Otto I., Zur Strasseu, Anthraconema Mit 2 Tafeln nud 9 Abbildungen im Text. Einzelpreis 4 Mark.
- R. Woltereck, Ueber die Entwicklung der Velella aus einer in der Tiefe vorkommenden Larve. Mit 3 Tafeln und 6 Abhildungen im Text P. Speiser, Die Hemipterengattung Polyctenes Gigl. und ihre Stellung im System. Mit 1 Tafel. Einzelpreis: 1 Mark
- August Bauer, Beiträge zur Keuntuls der Eutwicklung und Anatomie der Gymuophiqueu. Mit 3 Tafeln und 7 Abbildungnu im Text.
- Th. Boverl, Ueber die phylogonetische Bedeutung der Schorgane des Amphioxus, Mit 10 Abbildungen im Text. Einzelpreis 1 Mark. Hann Spemann, Ueber experimentell erseugte Doppelbildungen mit cyclopischem Defect. Mit 2 Tafelu und 24 Abbildungen im Tes
- Richard Hesse, Ueber den feinern Ban der Stäbeben und einiger Wirbeltiere. Mit 1 Tafel und 3 Abbildungen im Text.
- i.. Katbarlner, Ueber die Entwicklung von Gyrodactylus elegans v. Nordm. Mit 3 Tafeln und 10 Abbildungen im Text.
- H. Friese u. F. v. Wagner, Ueber die Hummeln uls Zeugen ustürlicher Formenbildung. Mit 2 Tafeln. Einzelpreis: 5 Mark
- Einzelpreis: 1 Mark C. Emery, Zur Keuutnis des Polymorphismus des Amelseu. Mit 6 Ab-bildingen im Text. Einzelpreis: 1 Mark 50 Pfg.
- J. W. Spougel, Ueber Schwimmblasen, Lungen and Kiementas han der Wirbeltlere. Einzelpreis 1 Mark 20 Pfg

Archiv

F43-

Protistenkunde.

Herausgegeben

Fritz Schaudinn

Halensee hei Rerlin

Vierter Band. Zweites Heft.

Mit 6 Tafeln und 23 Figuren im Text.



JENA. Verlag von Gustav Fischer 1904.

Inhaltsübersicht

HAMBURGER, Ü. Die Konjugation von Paramaecium bursaria Focke.	
(Mit Tafel VII-IX und 2 Textfiguren)	199
ZI ELZUR, M., Beiträge zur Kenntnis von Difflugia urceolata Carter)	
Mile Prof. N. Villand O. Wrote Community	0.40

Zuschieft nan die Redaktion sied der oht nein Herrn Dr. Fritz Schaudinn.

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

and the second second

- Die Keimpflanzen der Gesneriaceen mit besodere Berächten nahrt vergleichenden Studien über die Merphologie der Familie. Von Dr. Karl Frifsch, o. ö. Prof. der Bobail an der k. k. Universität in Graz Mit 38 Abbildungen im Text. Preise 4 M. 50 Pr.
- Das Ohr des Zuhnwales, soglich in Beitrag zur Theorie der Schalllettur. Ein belogische Stud von pur St. George-Krankenbau in Bresiau. H. 2 Tal in und 28 Abbelungen im I at. Fr. a. 8 Mark.
- Lenchtende Pflanzen.
 Instate der k. k. deuter Universität Prag. Mrt 2 Teleh und 14 Text-
- Handbuch der puthogenen Mikroorganismen.

 Mistomatet Dr. Rudoff Abel, Ope. Prof. Dr. M. Reck, Berle und vielen and ren. bervangen sow ser. Trol. Pr. W. Kalle und Fen. Dr. A. Wassermann. Aber. M. Sallers bin Alvadragen.

 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 Little J. M. Sallers bin Alvadragen.
 - System der Bukterien. W. 1. W. Miguia, a. r. F. f. a. d. test.

 M. r. J. Erleich, a. c. J. s. p. Systemark der Bik ram Jerek
 1. Migmenlar Tell. M. r. Tallin n. f. f. J. Bik ram en. Preist 1 Mail
- —— Zw(0-1)r. Spe delle Systematik der Bakterlen. M. S Taf u u^{-1} . T u^{-1} . T u^{-1} . L u^{-1} . L u^{-1} . M u^{-1} .

Nachdruck verboten, Übersetzungsrecht vorbehalten.

Die Konjugation von Paramaecium bursaria Focke.

Von.

Clara Hamburger.

(Aus dem zoologischen Institut Heidelberg.)

(Hierzu Tafel VII-IX und 2 Textfiguren.)

In folgendem sollen die Ergebnisse einer im Nommer 1901 begonnenen und im Frihjahr und Sommer 1902 fortgesetzten Untersuchung der Konjugation von Param acci um bursaria mitgeteilt wehren. Meine Untersuchungen beschäftigten sich zunächst nur mit den Kernveränderungen während und nach der Konjugation, die in fast lickenloser Folge beobachtet wurden, wogegen ich die Bedingungen der Konjugation und andere hierher gebörige Fragen vorerst nur nebenbei berücksichtigte und eventuell später nochmals näher zu prüfen gedenke, da sie durch die Arbeiten von Cakansia (92), Lousei. (03) u. a. in neuerer Zeit wieder mehr in den Vordergrund des Interesses träten.

Seit der Veröffentlichung der großen Arbeit Matpas' über die Konjugation der Ciliaten im Jahre 1889, der eine erhebliche Anzahl vorläufiger Mitteilungen aus den Jahren 1880—88 voranging, ist die Konjugation der Ciliaten, und vor allem die der Paramaecien, über welche, etwa gleichzeitig mit der ausführlichen Arbeit Matpas', die bekannte Arbeit R. Herrwin's [89] erschien, nur selten der Gegenstand der Untersuchung gewesen. Wohl weil man diese Frage im wesentlichen für erledigt hielt. Auch wandte sich in den letzten Jahren das Interesse der Protozoenforscher mehr anderen Gruppen der einzelligen Organismen zu.

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1V.

Immerhin bietet die Konjugation der Ciliaten noch manche interessante Punkte, und es bestehen noch vielerlei offene Fragen.

Die neueren Untersuchungen haben allerdings nur dann einigen Wert, wenn sie die, von berufenen und hervorragenden Protozoenforschern anempfohlenen und bewährten Untersuchungsmethoden in Anwendung bringen und weiter ausznbauen suchen. Dagegen ist es meiner Ansicht nach von geringem Vorteil für die Wissenschaft, wenn die auf Grund sorgfältiger und systematisch angestellter Untersuchungen erhaltenen Resultate, durch neuere, aber weit weniger eingehende Studien an dem gleichen Objekt wieder in Zweifel gezogen werden. Ich denke hier zunächst an die Arbeit von Hoyer (99) über Colpidium colpoda, in welcher der Verfasser die, zuerst von Bütschli (76) empfohlene und verwertete, dann später von Maupas (89) in großem Maßstabe angewandte Methode der isolierten Züchtung der konjugierten Paare für überflüssig hält. Er machte seine Untersuchung an Material, das im großen, ohne Kontrolle konserviert wurde, und gelangte so, wie mir scheint, zu weit weniger richtigen Resultaten als seine Vorgänger.

Ich kam die erwähnte Methode der Isolierung einzelner Syzygien nur dringend empfehlen, da es die einzige ist, welche mit einiger Sicherheit zu einwandsfreien Resultaten führt; indem man, wenn das Material genügend vollständig ist, nicht allzu viel zu kombinieren und zu erschließen hat, sondern, an der Hand guter Priparate und eines songfältig geführten Tagebuchs, die Hauptmomente des Konjugationsverlaufes zu beurtellen imstande ist, besonders dann, wenn die Verhältnisse zo einfach und klar liegen wie bei Paramaecium bursaria.

Die Arbeit erfordert allerdings Ausdamer und Geduld und ist, wem man das Material ordentlich ausnutzen will, zur Zeit der Konjugationsepidemien oft anstrengend. Ich habe wochenlang von morgens nm 6 bis abends um 9 mit höchstens 1^{1}_{ij} Stunden Unterbrechung gearbeitet, d. h. nur die Kulturen augesetzt, nachgeseheu, faziert, präpariert und die nötigen Notizen gemacht, während ich die Untersuckung meist auf ruligierer Zeiten verschob.

Kultur und Untersuchungsmethoden.

Mein Material kultivierte und verarbeitete ich in folgender Weise. Von verschiedenen Weihern der Umgegend, in denen sich Paramaecium bursaria zu finden pflegte, wurden eine möglichst große Anzahl Wasserproben gesammelt, und in der üblichen Weise mit den darin lebenden und verfanlenden Pflanzen und Tieren in größere Glasschalen getan. Diejenigen, welche Paramaecium bursaria in größerer Menge enthielten, wurden hieranf täglich auf Konjugationen durchsucht.

Von diesen Stammkulturen wurden dann, wenn sie recht zahlreich bevölkert waren. Reinkulturen von Paramaecium bursaria in größeren Uhrschälchen angelegt. Diese hatten vor allem den Zweck täglich 2-3 mal eine vollständige Durchsicht aller darin enthaltenen Individuen nnter der Lupe zu ermöglichen, so daß sich beim Auffinden von Konjugationen mit Bestimmtheit feststellen ließ wie alt dieselben im höchsten Falle waren; die Fehlergreuze konnte unter diesen Bedingungen 8-10 Stunden nicht überschreiten. Dieses Verfahren bot oftmals noch den Vorteil, daß sich in jenen kleineren Kulturgefäßen Koningationen in größerer Menge zeigten, während die Stammkulturen davon frei waren. Auch Bürschli (76) und Maupas (89) haben diese merkwürdige Erscheinung beobachtet, ohne daß sie eine befriedigende Erklärung derselben zu geben vermochten, wozn auch ich nicht imstande bin; indem die Überführung in kleine Gefäße unter scheinbar sonst ganz gleichen Voraussetzungen, durchaus nicht immer den hervorgehobenen Erfolg hat, so daß weder stärkeres Verdunsten der Kulturflüssigkeit, noch bessere Belichtung, Mangel an Nahrung oder engerer Raum, sowie überhaupt veränderte Lebensbedingungen, die allein maßgebenden Faktoren sein können.

Zeigten sich dann in den Knlturgeftiden einige Konjugationen der stellte sich eine Konjugationsepidenie ein, so wurden die Paare mit der Pijrette heransgefangen und mit etwas filtriertem Wasser der Stammkultur einzeln in kleine Uhrschälchen von 2½, em Durchmesser gebracht. Als Nahrung wurden einige Tropfen von Heudekokt oder dünner Neihaufkochung zugeftigt. Letztere wurde in der nom Matyas (88° 8. 188) angegebenen Weise aus Mehl und Wasser heirgestellt, welches ich einige Minuten kochen ließ und dann anfebewährte; der Mehldekokt darf nicht zu dick sein und keine Mehl-klümpchen enthalten, da dieses das Wiederfinden der Tiere sehr ersehvert, die sich gern darin festsetzen.

Die Paramaecien hielten sich in diesen Flüssigkeiten ganz vorzäglich; es gingen nur sehr wenige zugrunde. Muskeln von Carabus oder
Melolontha, die ich zuerst auch verwandte, fand ich nicht so zweckmäßig. — War nun jedes Paar in einem besonderen Uhrschälchen,
mit genügender Nahrung, untergebracht, so wurde das Schälchen mit
einem Glasdeckel bedeckt und numeriert. Die gleiche Nummer
wurde in das Tagebnde inigetragen, dazu Tag und Stunde der Iso-

lierung, die Art der Nahrung und eventuell die seit der letzten Durchsicht der Kultur, bei welcher noch keine Koningation zu bemerken war, verstrichene Zeit. Die Uhrschälchen wurden in fenchten Kammern anfgehoben. Hierzu benutzte ich Kristallisierschalen in der Weise, daß ich den Deckel derselben mit feuchtem Sand füllte: der kleinere untere Teil der Schale wurde dann darüber gestülpt, so daß seine Ränder im Sande steckten und die Schale dicht verschlossen war. Derartige feuchte Kammern funktionierten gut nud waren leicht sauber zu halten. Auf den Saud wurde ein Gitter von Zinkdraht gebracht mit so weiten Maschen, daß ein kleines Uhrschälchen fest und sicher darauf stand. In einer Kristallisierschale von 15 cm Durchmesser konnte man so 9 Schälchen unterbringen. Manchesmal waren 6 und mehr derartige feuchte Kammern in Betrieb. 2-3 mal am Tage wurden die isolierten Syzygien besichtigt. Dies geschah unter der Lupe bei 10- oder 20 facher Vergrößerung. Dies häufige Kontrollieren hatte hauptsächlich den Zweck, sowohl die Dauer der Konjugatiou als auch den Zeitpunkt nach Trennnug der Tiere, an dem sie fixiert wurden oder werden sollten, möglichst genau zu bestimmen. So allein war es möglich, den Zeitpunkt der ersten Teilung nach der Koningation genan zu ermitteln, was es gestattete, mehrere Tiere kurz vor oder während dieser Teilung, sowie möglichst schuell danach, zu fixieren. Nachdem ich wiederholt Exkonjuganten, dereu erste Teilung zu erwarten war, noch abends 10 Uhr untersucht hatte, ohne anch uur den Anfang derselben zu sehen, nud die gleichen Tiere am nächsten Morgen um 8 Uhr schon geteilt vorfand, begab ich mich eines Morgens schon um 3 Uhr an die Arbeit und konnte zu meiner großen Freude zwischen 5 und 6 Uhr die Teilung beobachten und das Tier während derselben fixieren. Schon bei früherer Gelegenheit, als ich die normale Teilung des Paramaecinm bursaria zu studieren beabsichtigte, faud ich, daß dieselbe vorzugsweise in früher Morgenstunde vor sich geht; ich hatte zwischen 1/25 und 5 eine größere Anzahl Teilungen gefuuden. Wie gesagt, stellte es sich in der Folge heraus, daß auch die erste Teilung uach der Koningation meist so frühzeitig erfolgt, und doch war es nicht immer leicht sie zeitlich zu fixieren, da neben manchen Ausnahmen, die auch hier nicht fehlen, der Tag, au dem sie sich vollzieht, wechselt; sie findet am 2.-5. Tage nach Aufhebung der Koniugation und zuweilen noch später statt; und zwar, wie es scheint, unter ziemlich gleichen Bedingungen. Auf diese Verhältnisse soll jedoch erst bei Besprechung dieser Zustände näher eingegangen werden. Ich bemerke nur noch, daß die ans der Konjugation hervorgegangenen Tiere stets wieder isoliert wurden, so daß Zweifel darüber, ob ein Tier sich vor oder nach der ersten Teilung befand, vollständig ausgeschlossen waren.

Weiter wie bis zu Beginn der dritten Teilung nach Trennung der Syzygie verfolgte ich die Tiere nicht, da dann die normalen Verhältnisse meist wieder hergestellt waren; anch war man zur Zeit der Konjugationsepidemien von Arbeit geradezu erdrickt; und lichtete sich das zu kouservierende Material, so hatte man reichlich mit der Untersuchung zu tun, um bei der nächsten Epidemie möglichst so weit zu sein, um zu wissen, welche Stadien noch fehlen und zu welchen Zeiten das Material am besten zu konservieren sei. Da jedoch die Schnelligkeit der Entwicklung sowoml von der Temperatur, als von manchen auderen noch unaufgeklärten Faktoren abhäugt, so hat man selbst bei reichlichem Material und überlegter Arbeit große Schwierigkeiten, gewinsche Stadien zu erhalten.

Ich habe im Lanfe der Untersuchungen mindestens 150—200 konjugierte Paare eiuzeln kultiviert und zu Präparaten verarbeitet, daneben noch eine große Anzahl von Syzygieu ohne genaue Zeitangaben f\(\tilde{x}\) et und zu Schnittserien verwendet, welch letztere, meiner Ausieth usch, unr ach sorgfäligen und systematischem Studium von Totalpr\(\tilde{x}\) fartagen im terfolg zu verwenden sind, w\(\tilde{a}\) hrend sie sonst leicht zu Irrt\(\tilde{x}\) hrend sie konst leicht zu Irrt\(\tilde{x}\) mer Kentlanisse der Kerne sind Schnittpr\(\tilde{x}\) hard allerdings unerh\(\tilde{a}\) hier meink\(\tilde{x}\) hen meink\(\tilde{x}\) den meink\(\ti

Fixiert warden die Tiere mit Sublimat-Essigsäure, welche sich nach verschiedenen anderen Versuchen als am geeignetsten erwiesen hatte; dann wurde in Wasser ausgewaschen, in schwachen Alkohol kurze Zeit gehärtet und in Alanukarmin (mit etwas Essigsäure angesäuert) meirere Stunden gefärbt; die Präparate waren dann stark überfärbt und wurden mit 70°, Alkohol + 1°, HCl differenziert. Die Differenzierung wurde nuter dem Mikroskop kontrolliert und soweit fortgefärbt bis nur die Kerue gefärbt bileben.¹)

Bei der weiteren Behandlung wurden die Tiere etwa ¹/₄ Stunde der läuger in ¹⁹/₅ %, Alkohol belassen, um den zuweilen noch vorhandenen Chlorophyllfarbstoff der Zookolterellen auszuziehen. Zumeist gelang dies auch; in einzelnen Fällen aber half selbst Behandlung mit absolutem Alkohol und Äther nichts, und solche Präparate waren dann zur Untersuchung in 100 weitig geeinen.

¹) Ich kaun diese Methode sehr empfehlen, da sie mir viel bessere Resultate lieferte als die sonst übliche Anwendung des Alaunkarmin. Ich bekam durchweg gleichmäßig sehöne und distinkte Kernbilder, während das Plasma und die Kerne der Zoochloreln sich völlig entfarbten.

Schließlich wurde durch absoluten Alkohol und Nelkenöl in Kanadabalsam übergeführt.

Alle die erwähnten Manipulationen wurden im Uhrschülchen unter der Präparierlupe vorgenommen und zwar wurden die Tiere mit der Pipette aus einem Gefäß in das andere übertragen. Bis in den absoluten Alkohol verlor ich kanm je ein Tier; im Nelkenöl jedoch, wo nur noch der gefätbe Kern sichtbar bleibt, ging — wen auch selten — ein Tier verloren. Das Nelkenöl wurde daher nach solchen Unglücksfällen stets filtriert und das Uhrschälchen sorgfühtig mit absolutem Alkohol gereinigt, um sicher zu sein, daß das zurückgebliebene Tier nicht später mit einem andern verwechselt werden konnte.

Anf den Objektträger wurde dann ein kleiner Tropfen Kanadabalsam gebracht und das Tier aus dem Nelkenöl mit der Pipette hineingespritzt. Glasfäden - so dünn, daß die Praparate mit 2 mm Immersion ohne Schwierigkeit untersucht werden können, stützten das Deckgläschen und ermöglichten (bei Zusatz von etwas Xylol noch heute), das Drehen der Tiere nach allen Seiten, wenn man mit einer Präpariernadel das Deckglas hin- und herschiebt. Zur genaueren Untersuchung der Kerne wurde der Kanadabalsam nachträglich durch Nelkenöl ersetzt, die Glasfäden entfernt und nun durch Hin- und Herschieben des Deckglases die Tiere zerstört und die Kerne isoliert. Meist gelang dies in gewünschter Weise, und diese Art des Studiums kann nicht genug empfohlen werden, da man erst so in vielen Fällen über Gestalt und Struktur der Kerne näheren Aufschluß erhalten kann. - Das Einbetten der Objekte wurde in der in meiner Arbeit über Trachelius ovum (diese Zeitschrift Bd. 2) beschriebenen Weise vorgenommen. Die Schnittdicke betrug 2-3 μ. Gefärbt wurden die Schnitte nach der Heidenhain'schen Hämatoxylinmethode, daranf mit Säurefuchsin nachgefärbt.

Paramaecium bursaria ist zur Untersuchung der Konjugation wegen der verhältnismäßig einfachen Kernveränderungen, sowie wegen der anffallenden Größe des Mikrounkleus besonders geeignet. Der Makrounkleus bleibt im ganzen Verlaufe der Konjugation als einheitliches Gebilde erhalten, weshalb jede Verwechselung mit Mikrounkleusfragmenteu usw. ausgeschlossen ist.

Das Einzelkultivieren von Paramaecium bursaria ist, obgleich diese Art kleiner ist als Paramaecium caudatum, angenehmer und leichter als bei diesem, da es wegen seiner grünen Farbe in den Kulturen leicht wieder zu finden ist.

Vielleicht die einzige Schwierigkeit ist die, daß ein anormaler

Verlauf der Konjugation hier hänfiger vorzukommen scheint als bei anderen Arten. Ich hatte zu Beginn meiner Untersuchungen, die an Konjugationen einer sehon mehrere Monate alten Kultur angestellt wurden, fast nur anormale Verhältnisse vor Augen; ich will auf diese Städein am Schlusse nach Schlüberung des normalen Verlaufst eingehen.

Historisches.

Paramaecium bursaria hat in der Erforschung der Organisation und Fortpflanzung der Ciliaten oft eine wichtige Bedeutung erlangt, was ich hier in aller Kürze hervorheben möchte.¹)

C. G. Carus (34) war einer der ersten, der anf Grund der Beobachtungen der inneren Zirkulation des Protoplasmas bei Paramaecium bursaria (als Lenkophrys beschrieben) an der Ehrekberoberoken Auffassung der Infusorienorganisation zweifelte, da sich
Ehrekneren Schilderung des Darmapparates mit seinen Beobachtungen nicht vereinigen ließ; diese Resultate wurden dann von
Focke (36) und Cour (51) an demselben Objekt erweitert und führten
endlich zum Sturz der Eurskraß-ochen Lehre.

Im Jahre 1844 machte Focks die Entdeckung der sogenannten Embryonen von Paramaecium bursaria, welche aus dem Kern entstehen sollten. Dies führte eine bedeutungsvolle Wendung in der Ansfassung der Fortpflanzung der Infusorien herbei, welche Courk in der oben erwähnten Arbeit dahin berichtigte, daß er die Embryonen nicht aus dem Kern hervorgehen ließ. Straus griff dam 1854 wieden auf Focksik Auffassung zuröck und verfolgte die Emtwicklung der Embryonen zu acinetenartigen Körpern, wodurch seine Acinetentheorie eine nete wichtigte Stütze gewann.

Nachdem die Acinetentheorie von Claparede und Lachmann widerlegt worden war, wurde dann die Unhaltbarkeit der Embryonentheorie an dem gleichen Objekte, dem sie ihren Ursprung verdankte, als irrig erkannt.

Badeanst veröffentlichte 1858 seine Untersuchungen über die Konjugation von Param aecium barrsaria und beseitütet durch dieselben verschiedene Irrtümer, die bis dahin geherricht hatten. Er stellte in dieser und einer 1851 veröffentlichten Abhandlung fest, daß die bis dahin herrschende Deutung der Konjugation als Längs-

¹) Im wesentlichen sind die älteren Literaturangaben der historischen Eingen zu Börnenti's Infusorien (87-89) entnommen; doch habe ich, soweit es unöglich war, anch die Originalarbeiten eingeseben; die mir nicht zugänglichen Arbeiten sind im Literaturverzeichnis durch einen Stern gekennzeichnet.

teilung falsch und die vermeintlichen Embryonen parasitische Suktorien aus der Gattung Sphaerophrya seien.

Die positiven Resultate der Balmany'schen Untersuchungen an Para ma eci um b ur sari a ergaben, daß die Konjugation eine Vereinigung zweier Individuen zum Zwecke der Befruchtung darstelle. Er beobachtete eine größere Anzahl verschiedener Phasen der Kernveränderungen und gab mustergültige und leicht zu identifärierende Abbildungen derselben; doch war ihre Deutung eine fälsehliche, da er in dem Makronnklens das Ovarium in dem Mikronukleus den Hoden erblickte und die verschiedenen beobachteteu Stadien in diesem Sinne deutete. 15 Jahre lang beherrschten die Ideeu des verdienstvollen Forschers die Deutung der Konjugationsvorgänge.

BUTSCHLI (76) war es vorbehalten, die Kernnatur des Makround Mikronuklens auf Grund seiner Entdeckung der Mitose nnd seiner Studien über die Konjugation festzustellen; Hand in Hand damit bahnte er die richtige Auffassung der Konjugationsvorgänge an, und wieder war es namentlich Paramaecium bursaria, an dem er zu den sichersten Resultaten kam.

Aus dem vorhergehenden sehen wir, wie mannigfache Wandlungen nasere Anschauungen über das Wesen der Fortpflanzung der Infusorien durchgemacht haben, ehe die Fundamente für weitere Erforschung der komplizierten Vorgänge soweit gefestigt waren, daß man anf ihnen weiter bauen konnte. Dies war erst erreicht, als BÜTSCHLI den Gedanken der Einzelligkeit der Infusorien, der schon so früh aufgetaucht war, bis in die letzten Kousequenzen durchgeführt hatte. Er hatte erkannt, daß die Kerne der Ciliaten in keinem Stadium ihre Kernnatur aufgeben, und daß die Veränderungen, welche sie während der Konjngation durchmachen, den von ihm zuerst ermittelten Kernteilungsfiguren der Metazoen homolog sind. Damit waren die vermeintlichen Samenkapseln als Kernspindeln erkaunt und die Kernnatur des Mikronukleus festgestellt; während die Vorgänge nach der Trennung der Syzygie, d. h. die von Bütschli ermittelte Entstehung des neuen Makronukleus aus Teilprodukten des Mikronukleus bewies, daß auch dieser morphologisch einem gewöhnlichen Zellkern entspreche. Ein daraus resultierendes Ergebnis war feruer, daß die Konjngation kein Fortpflanzungsvorgang im Sinne Balbiani's sei, wohl aber, daß sie eine Art Verfüngung und damit eine größere Lebensenergie und Vermehrungsfähigkeit der aus ihr hervorgehenden Tiere herbeiführe, daß sie der Kopulation Einzelliger und der Befruchtung der höheren Tiere und Pflanzen entspreche.

Konjugationszustände von Paramaecium bursaria hatte

vor Balbiani schon Stein (67) beobachtet, aber falsch gedeutet. Da seiner Beschreibung keine Abbildungen beigefügt sind, so ist es anch hente nicht möglich, sie wirklich zu verwerten.

Gleichzeitig mit Bürschla arbeitete auch ENGELMANN (76) über Paramaecium bursaria, nachdem er schon 1862 einige konjugierte Paare beobachtet hatte; auch seine Schilderungen sind ohne Abbildungen, und in der letzteren Arbeit bat er wohl sicherlich (wie schon MARPAS bemerkt) eine andere Art vor sich gehabt, da er von einem Zerfall des Makronaklens spricht.

1881 und 1882 wurden im Journal de Micrographie die Ergebnisse neuerer Untersuchungen von Baldlant veröffentlicht, in denen er sich von der Richtigkeit der Bürschläschen Auffassung der Kerne während der Konjugation überzeugte und sich ihm auch in bezug anf die Beurteilung der einzelnen Stadien im wesentlichen anschließt. In den allgemeinen Betrachtungen über die Bedeutung der Koujugation für die sie begebenden Tiere kommt er zu etwas anderer Anschaumung als Bürschli.

GRUER (88) teilte in einem Aufsatze der Zeitschrift Humboldt die Exgebnisse eigner Untersuchungen an Paramaeeium bursaria mit; nen ist an denselben nur, daß er eine Kreuzung der Kerne an der Verbindungsstelle der Konjugation beschreibt und einen Substanzaustausch bei gegenseitiger Berührung der Kerne vermutet; sonst schließter sich Bitschufs Darstellungen ab.

Nene Gesichtspunkte wurden dann zuerst durch Matyas (86-89) und später durch R. Herrwis (89) in die Auffassung der Konigartion hineingetragen, indem sie die sehen von Bürschtl betonte Ähnlichkeit der Konjugation mit der Befruchtung der Metazoen durch neue Ergebnisse genaner durchzählthen instande waren. Sie entdeckten einen der Bildung der Richtungskörper analogen Vorgang und besohetteten die Überwanderung der Kerne und deren Verschmelzung.

Marvas hatte schon im Jahre 1886 in zwei vorlänfigen Mitteilungen seine wesentlichsten Resultate uiedergelegt. In der ersten derselben trat er vor allem für die Überwanderung der Kerne ein; die zweite brachte die wiebtige Entdeckung der Rickbüldung von Mikronukleusteilstücken vor der Überwanderung und die Verschmelzung der Kerne nach der Überwanderung der Wanderkerne in den andern Konjuganten. Zur Uttersuchung batten Colpidium colpoda, Emplotes patella, Paramasedum candatum und aurrelia gedient.

1887 und 1888 veröffentlichte er dann die an einer großen Anzahl weiterer Formen angestellten Untersuchungen und faßte endlich 1889 die gesamten Resultate in seinem bekannten Werke: "Sur le rajeunissement caryogamique des Ciliés" zusammen und fügte Betrachtungen allgemeiner Art hinzu, die zum Teil auch schon als vorläufige Mitteiluig (87°) publiziert worden waren.

Hertwig's Untersuchungen (89), die in den meisten Punkten zn übereinstimmenden Resultaten führten, beschränkten sich anf Paramaccium aurelia.

Von Paramaecium bursaria hatte Maynas nur wenig Material, weshalb seine eigenen Beobachtungen über diese Form — wie er selbst betont — gegen die an anderen Paramaeciumarten gewonnenen Ergebnisse erheblich zurückstehen. Er suchte diese Lücke mit Hilfe von Figuren Bürsenla's und Banaan's einigernaßen auszufüllen und mit den an verwandten Formen erhaltenen Resultaten ür Übernistinnung zu bringen. Dies Mihrte, wie ich feststellen konnte, zn einer falschen Auffassung verschiedener Stadien; da zwar in den großen Zügen eine weitgehende Übereinstinnung im Konjugationsverlanf, besonders bei nahe verwandten Formen herrscht, dagegen im einzelnen doch Verschiedenheiten vorkommen, die von prinzipiellem Interesses sind.

Ein tieferes Eindringen in die Veränderung und die Struktur der Kerne während der Konjugation läßt uns ferner immer neue Vergleichspunkte mit analogen Prozessen in auderen Organismengruppen erkennen; aus welchem Grunde ich hoffe, daß die Ergebnisse meiner Arbeit immerhin einiges Interesse verdienen.

Um nicht in dieselben Irrtûmer zu verfallen wie Marvas, werde ich auf die an auleren Arten erhaltenen Resultate nur eingehen, soweit sie das von mir direkt Beobachtete nuterstützen; bei abweichenden Befunden jedoch stets im Ange behalten, daß nur die futersuchung derselben Art eine berechtigte Kritik über die Vorgänge bei ihr gestattet, wenn ich es auch nicht werde umgehen können, auf einige augenscheiliche Irrtümer hinzuweisen.

Der Figurenerklärung ist ein Schema des Konjugationsverlaufs von Paramaecium bursaria, mit den von Matras eingeführten Bezeichaungen der einzehen Stadien beigegeben, die die Verständigung sehr wesentlich unterstützen und auch im Laufe meiner Untersuchungen angewandt werden sollen. Ich habe dort auch die Zeit des Auftretens der einzelnen Stadien nach Beginn der Konjugation notiert, und fenner angegeben, welche meiner Abbildungen den einzehen Stadien entsprechen.

Der normale Verlauf der Konjugation.

Das Verhalten der Individuen vor der Vereinigung, sowie die Art ihrer Verwachsung miteinander, wurde schon so vielfach beschrieben, das ich es hier wohl übergehen kann. Ich wende mich gleich der Beschreibung des Kernapparates zu, dem ich hanptsächlich meine Aufmerksamkeit widmete.

Der Mikronukleus von eisormiger Gestalt ist bei der Vereinigung der Tiere einer oberflächlichen Vertiefung des Makronukleus eingelagert. Er besitzt eine dentliche Membran, zeigt, wie hinlänglich bekannt, streifige Strnktur seines Inhalts und ist an seinem zugespitzteren Pole schwächer Farbbar als an dem breiteren; er gehört demnach zu der Gruppe von Mikronuklei, bei denen chromatische und achromatische Substanz schon im ruhenden Zustand deutlich zu unterscheiden sind.

Die erste Veränderung kommt dadurch zustande, daß der MiX. (m) aus der Vertiefing des MaX. (M) herausrückt und sich etwas von letzterem entfernt (Tafel VII Fig. 1); dann wächst er nach und nach bedentend heran, wobei seine Membran zuerst etwa die Form eines Blattes annimmt (Fig. 2a), dessen Stiel dem achromatischen Pole des Kerns entspricht; dabei krümmt sich ihre dem MaN. zugewandte Seite erst schwach, dann immer stärker und wächst gleichzeitig auch am chromatischen Pole spitz aus und so nimmt die Membran allmählich die Gestalt einer Sichel an, deren Enden, immer mehr anfeinander zuwachsend, den MaN. umgreißen

Mit diesem Wachstum der Membran gehen Veränderungen und Umlagerungen des Kerninhalts Hand in Hand, die mit dem Verhalten der Membran zweifellos in nrsächlichem Zusammenhang stehen. Der ehronatische Pol, der im allgemeinen dem MaN. näher zu liegen pflegt, zieht sich vorerst nur in eine kurze feine Spitze aus, die sich am MaN. zu befestigen scheint, sicher aber mit der Membran des MiN. verbunden ist. Im übrigen zeigt der Inhalt des MiN. an diesem Pole noch seine nrsprüngliche Gestalt. Von dem achromatischen Pole ist zu der Zeit, in der die Membran die oben beschriebene Blattform zeigt, ein großer Fortsatz im Bogen gegen den MaN. zugewachsen (Fig. 2a u. b).

Indem diese beiden Fortsätze des MiN, besonders aber der bisher kurze Fortsatz am chromatischen Pole, immer mehr answachsen, werden sie einander immer ühnlicher und sind schließlich kaum noch zu unterscheiden. Dabei umfassen anch sie, ebenso wie die Sicheleuden der Membran, den MaX, und unschließen ihn endlich

wie ein Ring vollständig (Fig. 4 u. 5). Wollen wir beim Bilde des Ringes bleihen, so entspräche der ursprüngliche Körner des Kerns (Fig. 3a K.) etwa einem Stein des Ringes. Ganz zntreffend ist das Bild nicht, weil die beiden Fortsätze wohl his dicht aneinanderreichen, ia sogar aneinander vorheiwachsen können, wie es scheint, sich jedoch nie wirklich vereinigeu. Die Membran des MiN. ist dem Inhalt im Wachstum vorausgeeilt, so daß er sie nicht vollstäudig ansfüllt. Ursprünglich dnrchzieht der Inhalt die axiale Region des Kernraumes (Fig. 2 u. 3), legt sich aber bald der konkaven Seite der Membran immer dichter an, so daß anf der konvexen Seite schließlich ein großer lichter Raum entsteht, der meist ganz ungefärht und strukturlos ist und dieselhe Lichtbrechung wie das Kanadabalsam hat. An einigen Präparaten konnte ich jedoch in ihm eine ganz feine nnd blasse netzförmige Strnktur erkennen und anf Schnittpräparaten, die nach Heidenhain mit Eisenhämatoxvlin und mit Säurefuchsin gefärbt waren, färbte sich sein Inhalt rosa, ohne jedoch eine dentliche Struktur erkennen zu lassen.

Die Untersuchung der feineren Struktur des Inhalts ergab, daß der eigentliche mittlere Körper des herangewachsenen MiN. (Fig. 3 a K) sehr deutlich wabigen Ban zeigt. Znweilen treten einige größere Alveolen in ihm anf. Den Wahenwänden sind stark färbbare feinste Körnchen eingelagert. Die von dem mittleren, stärker gefärbten Körper ausgehenden Fortsätze oder Schweife machen einen mehr netzförmigen Eindruck, der meiner Ansicht nach dadurch hervorgernfen wird, daß die Alveolen in die Länge gezogen, die Wabenwände änßerst dünn und zunächst noch von färhharen Körnchen frei sind. Auf Fig. 2h und 3a sieht man da, wo der Körper des MiN. in den längeren Schweif übergeht, den Übergang von nnzweifelhaften Wahen des Körpers in die mehr netzförmige Struktur des Schweifes, was ich für einen deutlichen Beweis der Richtigkeit meiner Annahme erachte. Die starke Färbbarkeit des mittleren Körperteils beruht auf den schon erwähnten, den Wabenwänden eingelagerten Körnchen, in welche die chromatische Substanz verteilt erscheint. Noch deutlicher wird dies auf den folgenden Stadien, bei denen die Suhstanz des MiN. sich lockert und den Inhalt der Membran mehr und mehr ausfüllt. Dahei verändert sich allerdings auch die Gesamtgestalt des MiN., indem die den MaN, umgreifenden Fortsätze wieder eingezogen werden, so daß der MiN. nnn dem MaN. an einer Seite als bohnenförmiges, jedoch gegenüber dem Ruheznstand ansehnlich vergößertes Gebilde anliegt. Fig. 6, 7 und 8 zeigen diese Gestaltsveränderungen des MiN, und gleichzeitig anch die Lockerung seines Wabengerüstes, sowie die Verteilung der Chromatinkörnchen über den ganzen Kerninhalt; doch läßt sich anf den Figg. 7 nnd 8 noch deutlich eine mittlere körnchenreichere und daher stärker gefärbte Zone erkennen, welche jedenfalls noch ein Andentung des friheren mittleren stärker färboaren Körperteils ist. Hiermit leitet sich die Bildung des nun folgenden Knänelstadiums (Fig. 9) ein. Indem die Chromatinkörnchen sich zu Fäden anordnen, ist sehon anf Fig. 8 der Beginn der Fadenbildung erkennbar und in Fig. 9 ist der ganze Kern von knäuelartig verschlungenen Chromatinfaden erfüllt, deren Entstehung ans Körnchen noch deutlich wahrnehmbar ist. Die Gestalt des MiN. ist auf diesem Stadium eine spindelförmige, d. h. sie ist wieder der Gestalt des ruhenden Kerns ähnlich geworden, während die innere Struktur weitgehende Umwandlungen erfahren hat.

Die ersten hier beschriebenen Stadien, etwa bis zu Fig. 8 würden dem Stadinm A. von Maupas entsprechen; es sind die bisher allgemein als "Sichelstadinm" bekannten Zustände des MiN., die. sowohl von Paramaecium bursaria, als auch von anderen Arten dieser Gattnng und sonstigen Ciliaten, vielfach erwähnt wurden. Sie wurden von Balbiani 1861 entdeckt und von Bütschli 1876 zuerst näher beschrieben. Maupas (89) vor allem stellte dann ihr Auftreten und ihre verschiedenartige Ausbildung bei einer großen Anzahl von Ciliaten fest. Die genannten Forscher, ebenso wie Jickeli (84). R. Herrwig (89) u. a. sind der Ansicht, daß es Anfangsstadien der Min.-Entwicklung sind, während Gruber (86) mit Unrecht meinte, daß es sich um anormale Gebilde handle. Hoyer's Angaben (99), welcher sie für Gebilde erklärt, die erst nach der Überwanderung der Mikronnklei auftreten, sind wohl nur Folgen seiner ungenanen Untersuchungsmethode, die es unmöglich machte, über die Reihenfolge der Stadien eine klare Vorstellung zu bekommen.

Die innere Struktur des MiN, während dieser Phasen wurde bisher nur ungenügend beobenktet und die bedentungsvollen Unlagerungen der chromatischen Substanz, welche endlich zur Bildung des Knäuels führen, nicht erkannt. Nur Bitrscunz (87–89) spricht die Ansicht aus, daß hier ein mit starker Vergrößerung des MiN. verbundenes Aufungsstadium der Teilung vorliege, dessen Entstehung und weitere Entwicklung, noch etwas unklab bileb*; doch vermutete er sehon ganz richtig, daß sich aus diesen Zuständen wahrscheinlich ein Knäuel- und Schleffenstadium ableite. Marzus (89) hält diese Zustände im wesentlichen nur für eine Volumenvergrößerung des MiN, die dem Teilungsstadium (B) vorangehe; er gibt jedoch zu, daß eine Grenze zwischen dem Ende des Stad. A. und dem Anfang des Stad. B. nicht festzustellen sei. Seine Zeichungen und Beschreibungen derselben zeigen, daß auch er Ihre innere Struktur nicht ganz richtig erkannte. Von Paramaecium hursaria hatte er unr einige wenige Phasen dieses Stadiums vor Angen, auf die ich nicht näher eingehen will; ich verweise auf seine Figuren 1-4 Tafel XIII.

Sehr berechtigt dagegen scheint mir sein Vergleich dieser Vorgänge mit dem Verhalten des Keimbläschens im Wachstumsstadium des Eis vor der Bildung der Richtungsspindel. Diese Homologie läßt sich jetzt noch weiter durchführen, nachdem einerseits die inneren Veränderungen des Min, andererseits aber auch die des Eis während seiner Wachstumsperiode genauer erforscht wurden.

Ebenso wie es mir gelang für Paramaecinm bursaria zu zeigen, daß mit dem Wachstum des MiN. eine Umlagerung des Chromatins und die Vorbereitung zur Chromosomenbildung der ersten Teilung Hand in Hand geht, haben verschiedene Forscher (Cansor I. Lebens' 1991, Goldenstungt (Ögl. Hartxans: 1021 u. a.) in neuerer Zeit Umlagerungen des im Nukleolus der Ovocyte erster Ordnung aufgespeicherten Chromatins gefunden, welche die Bildung der Chromosomen der ersten Richtungsspindel einleiten.

Auf eine Durchführung dieses Vergleiches bis in die Einzelheiten der Vorgänge möchte ich vorerst verzichten, hierfür müssen weitere Untersuchungen an Eiern und Ciliaten abgewartet werden.

Nicht unerwähnt mielte ich lassen, daß hier wie dort ein völliger Neuaufbau der Chromosomen eintritt, die sich, wie dies auf meinen Abbildungen aufs deutlichste hervortritt, erst bei der Bildung des Knäuels aus einzelnen Chromatinkörnchen zusammensetzen, was jedoch eine Kontinuität der Chromosomen nicht unhedingt ausschließt.

Wir verließen den MiN, im Knäuelstadium der ersten Richtungsteilung und wenden uns nun zu dem weiteren Verlauf dieser Teilung. Die sehr zahlreichen, aus dem Knäuel hervorgehenden Chromosomen sammeln sich nacht und nach im Äquator des Kernes an; sie sind vielfach geknickt nud von unregelmäßiger Gestalt. An den Polen der Spindel werden sehr zarte Spindelfasern sichthar (Fig. 10). Ein echtes Asterstadium, bei dem alle Chromosomen im Äquator, in der von Metazoenkernen bekannten Art angeordnet sind, fand ich nie. Der nichste von mir beobachtete Zustand war der des Diasters (Fig. 11 zeigt beide Stadien, und ich habe gerade dieses Paar zur Darstellung gewählt, um zu zeigen, daß die Entwicklung der beiden Konjuganten nicht immer auf genau gleicher Stufe steht, was auch schon früheren Beobachtern auffiel.

Daß wir es hier wirklich mit der ersten Teilung des Mix. zu tun haben, wird, außer durch die Zeit ihres Auftretens, durch die auffallende Größe der MiN-Spindel sicher gestellt; weitere Argumente will ich erst bei Besprechung der Stadien anführen, mit denen eine Verwechlung möglich wäre.

Figg. 5 n. 6 von Mauyas stellen gleichfalls diese erste Teilung dar und wir selem auch dort, daß der MIN. den MaM. an Größe übertrift. Mit der auf meiner Fig. 12 dargestellten, vollendeten ersten Teilung ist das Stadium B. von Mauyas beendet und es folgt nun sein Stadium C. Mauyas' eigene Beobachtungen weisen an diesem Punkte eine Lücke auf, die er durch eine Abbildung Barasay's ausfüllen zu können glaubt. Er sagt hierüber p. 292 folgendes: "de n'ai pas observé de comples au stade de division suivant C, maks nous en trouvons une bonne figure dans le premier mémoire de Batanaxi (38) pl. 4 fig. 7, sur laquelle nous voyons quatre corpuscules dans chaque conjoint. Ces quatre copuscules dans le stade précédent."

Nach meinen direkten, wiederholten Beobachtungen trifft jedoch MAUPAS' Ansicht sicher nicht zu. Auch ich habe Stadien, wie das von Balbiant dargestellte, mehrfach gefunden und auf Fig. 29 dargestellt; diese Zustände gehören jedoch nicht hierher, sondern an das Ende des Stadinms G. oder den Aufang des Stadiums H. von Maupas, wo sie näher besprochen werden sollen. Zu Stadium C. können sie keinesfalls gehören, da weder ich noch einer der anderen Untersucher von Param. bursaria je ein normales Stadium mit drei rückgebildeten MiN.-Spindeln gesehen hat, welches notwendigerweise auf dieses vierspindelige Stadium folgen müßte, und nach Maupas auch folgen soll, wie er nach Analogie mit den Verhältnissen bei Paramaecium caudatum, unter Zuhilfenahme der Figuren Balbiani's schließt, während seine eigene Fig. 7 meiner Fig. 13, sowie zahlreichen nicht abgebildeten Präparaten und somit meinen Befunden vollständig entspricht. Nach meinen Erfahrungen ist der weitere Verlauf der Konjugation folgender:

Nachdem der MiN. die erste Teilung beendet hat, geht das eine Teilprodukt (Fig. 12 m 1) eine nochmalige Teilung ein, während das andere (m 2) zuerst seine streifige Struktur, dann seine spindelförmige Gestalt verliert (Figr. 13-14) und schließlich immer blasser und blasser, d. h. für Kernfarbstoffe weniger empfänglich wird und endlich ganz verschwindet.

Dieser Rückbildungsprozeß beginnt schon vor der nenen Teilung der Mix-Spindel n1 nun nach dem Vollzug derselben ist die zngrunde gebende Spindel m2 gewöhnlich nur noch als schwach tingierter strukturloser Körper sichtbar. Ganz gleichartig verhandt diese Rückbildungsprozeß nicht, weshabb zuweilen wohl anch noch zu Beginn der dritten Mix-Teilung ein Rest der Spindel m2 sichtbar ist; doch scheint dies nicht die Regel zu sein, da ich ein solches Verhalten nur einmal fand (Fig. 19), während der ersterwähnte Verlanf sich sehr häufz zeitze.

Der Verlauf der zweiten Mik-Teilung ist auf Fig. 13—16 dargestellt. Fig. 14 zeigt den etwas vergrößerten Mix. In im Beginn der Bildung der Äquatorialplatte; sie beweist, wie mir scheint, deutlich, daß aus der einpoligen Kernspindel, in der der Kern zwischen diesen Teilungen verhart, die Chromosomen direkt an den Äquator wandern und macht es durchaus wahrscheinlich, daß bei dieser Teilung ein Knäuektadium nicht auftritt.

Fig. 15 zeigt die Hantelform der gleichen Teilung und Fig. 16 als Ende derselben. Anch von diesen beiden, nen entstandenen Kernen (m.1.1 und m.1.2) gebt der eine (m.1.2) zugrunde, wäbrend der andere (m.1.1) erhalten bleibt, um sich nochmals zu teilen; so wird hier das gleiche Resultat erreicht wie bei den Arten, bei welchen durch zwei aufeinanderfolgende Teilungen vier Kerne entstehen, von denen drei zugrunde gehen, während einer erhalten bleibt. Der Vorgang ist hier nur vereinfacht, indem eine nochmalige Teilung, des dem Untergange geweihten Kernes m.2 unterbleibt.

Theoretisch spricht nichts dagegen, daß bei einer Art diese Teilungen nach dem von Paramae einum caudatum etc. beschriebenen Modus vor sich geben, während eine nahe verwandte Art das von mir bei Paramae einum bursaria beobachtete Verhalten zeigt.

Man hat diese Teilungen wohl mit Recht mit den Richtungseilungen der Metazoeneier verglichen; anch bei letzteren finden sich nebeneinander die beiden Modifikationen, daß entweder der erste Richtungskörper sich nochmals teilt, so daß im ganzen drei Richtungskörper gebüldet werden – was der größeren Mehrzahl der bisher untersuchten Infusorien entspräche, oder daß diese Teilung unterbleibt und nur zwei Polkürper entstehen wie bei Param ac einm bursaria. Ein gleiches beschreibt Maypas auch bei Spirostomum und den Öxytrichinen, so daß also Paramaecium bursaria kein isoliert dastehendes Verhalten zeigt. Mit der Richtungsteilung der Metazoen stimmt ferner überein, daß die Kerne zwischen den Teilungen nicht in den Rnhezmstand zurückkehren. Die viel unstrittene Frage, ob diese Teilungen eine Reduktion der Chromosomenzahl herbeführen, läßt sich bei Paramaecinm bursaria nicht entscheiden, da die große Zahl der Chromosomen Zählungen nmöglich macht.⁴)

Ehe ich auf die dritte Teilung in den stationären und den Wanderkern (Stadinm D. von Marpas) näher eingehe, möchte ich über die Art der Rückbildung des nach der zweiten Teilung zugrunde gehenden Kernes (m 1, 2, resp. m 1, 2) einiges Wenige bemerken, indem ich gleichzeitig anf Fig. 17 n. 17a verweise. Wir sehen hier, daß die der Rückbildung anheimfallenden Kerne an ihrem achromatischen Pole. an dem sie während der Teilung mit ihren Schwesterkernen znsammenhängen, lang ausgezogen sind; es ist wohl nnzweifelhaft der Rest des Verbindnngsstranges, der in der Mitte zerrissen ist und dessen Hälften auf die Teilprodukte übergehen. Schon Bütschli (76) fand derartige geschwänzte Kanseln und Maupas beschreibt das gleiche. Nur über das Schicksal des Verbindungsstranges geht das Urteil der beiden Forscher auseinander. Maupas (89) behauptet (p. 396), daß er resorbiert werde. Jede Kernteilung sei also von einem relativ beträchtlichen Substanzverlust für die aus ihr hervorgehenden Kerne begleitet, während Bütschli meint, daß der Verbindungsstrang in dem neuen Kern aufgehe. Auf Grund meiner eigenen Beobachtungen glaube ich mich auf Bütschli's Seite stellen zn müssen, da, besonders deutlich an dem in Figg. 17, 17a u. 19 dargestellten Kernen (m 1.2 u. m 1.2) zu sehen ist, daß dieser Schwanz in den Kern einbezogen wird. Ich rede hier zunächst nur von den Teilungen vor der Karvogamie, auf die sich auch Bütschli's Figg. 5 n. 6 beziehen und möchte meine Annahme auch nur auf Paramaecium bursaria bezogen wissen, da mir Erfahrungen über andere Formen fehlen. Auch Fig. 19 zeigt ähnliche in Rückbildnng begriffene Kerne (m 1, 2 u. m 1, 2) und daneben solche, die schon ganz strukturlos und nur noch schwach färbbar sind (m 2 u. m 2). Ich gebe diese Abbildung des gleichen Stadiums wie Fig. 18,

Harves gibt für Paramacelum anreline au, daß die Zahl der Chromosomen in den Kopalisionkenen vor der Verschneidungs statt 10 uur 4-6 betrage. Wenn diese Verminderung der Chromosomenzhil, wie aus der Harveskenn Darstelling hervogreit, erd bei dem Anweichen der Geschleichkene nuch Kade der dirten Teilung stattlet, Kopalisionen der Schreibung der Schreibung der Schreibungen, auch der normalen Teilung, beitig, der im Freib liefelber meiglich in anne der normalen Teilung, beitig, der im Freib liefelber meiglich im

Archiv für Protistenkunde. Bd. IV.

um zu zeigen, daß der Zeitpunkt der Rückbildung nicht bei allen Syzygien der gleiche ist. Wir haben hier die Reduktionskörper beider Richtungsteilungen gleichzeitig vor ums, die durch die verschiedenen Stufen der Rückbildung, auf denen sie sich befinden, deutlich erkennen lassen, daß isz zwei anfeinanderfolgenden Tellungen entstammen.

Die sich weiter teilenden Kerne m 1. 1. n. m 1. 1. haben inzwischen ihre für diese Teilung typische Lage an der Grenzlinie beider Tiere eingenommen, welcher sie mit dem chromatischen Pole anliegen. Maupas will seine Fig. 7, welche meiner Fig. 13 vollständig entspricht, als Vertreter des in Frage stehenden Stadiums auffassen, macht sich aber selbst den Einwand, daß die Lage der MiX-Spindeln dieser Interpretation einige Schwierigkeit entgegensetze, welche er dadurch beseitigen zn können meint, daß er annimmt, die Vorgänge spielten sich bei Paramaecinm bursaria langsamer ab als bei anderen Formen. Tatsächlich aber ist die Lage der MiX-Spindeln für dieses Stadinm so charakteristisch, daß mau es daran sofort erkennt und von der zweiten Teilung (Stad, C) leicht unterscheiden kann, mit der es den in Rückbildnug begriffenen Körper gemeinsam hat. Wogegen die erste Richtungsteilung sowohl an der auffallenden Größe der MiN.-Spindel als an dem Fehlen von Rückbildungsspindeln erkennbar ist, so daß diese drei Teilungen, auch abgesehen von der verschiedenen Zeit ihres Eintritts, unschwer zu erkennen sind und ihre Verwechselung beinahe ausgeschlossen scheint. der dritten Teilung, die zur Bildung der Geschlechtskerne führt, ist auf den Figg. 17-21 dargestellt. Nach ihrer Beendigung bleiben die beiden Wanderkerne m 1, 1, 2, n, m 1, 1, 2, an der Grenzlinie liegen und beginnen dieselbe vorzuwölben. Die nun folgende Überwanderung der Kerne ist auf Totalpräparaten nur schwer festzustellen, da sehr bald anch die stationären Kerne m 1, 1, 1, u. m 1, 1, 1, in die Nähe der Grenzwand treten und nuu vier Kerne dicht neben- und übereinander liegen, ferner auch der Verlanf der Grenzwand und deren Zugehörigkeit zum einen oder andern Tier nicht leicht zu ermitteln ist. Ich habe auf Fig. 22 ein solches Stadium gezeichnet und in Fig. 22 a und b nochmals Einzelskizzen der MiN, bei hoher und tiefer Einstellung gegeben. Wir sehen bei 22a wie der Wanderkern des rechten Tieres m 1, 1, 2, die Scheidewand durchbricht, um in das linke Tier überzuwandern; während bei b der Wanderkern des linken Tieres die Scheidewand erst vorwölbt. 1)

i) Zu einem völlig einwandfreien Urteil über den Verlauf der Wand, an welcher die beiden Konjuganten verwachsen sind, konnte ich nicht gelangen, dies läßt sich nur an Quer-chnitten durch Syzygien gewinnen, die ich bisher nicht untersuchte.

Direkt beobachtet wurde die Überwanderung der Wanderkerne bisher überhaupt nicht. Hertwig bemerkt hierzu: "Den Austausch der Wanderkerne kann man nicht am lebenden Tier beobachten, sondern nur aus einem sorgfältigen Studinm zahlreicher abgetöteter Entwicklungsstadien erschließen; hierbei aber eine große Genanigkeit und Sicherheit der Untersuchung erreichen, wenn man das außerordentlich gesetzmäßige Lageverhältnis der Kerne gut im Auge behält." Wenn man dies auch zugeben wollte, so ist eine vollständige Sicherheit bei der Ähnlichkeit der stationären und der Wanderkerne nicht zu erlangen und selbst Maupas' Abbildungen von Paramaecinm candatum lassen immerhin noch Zweifel zu. Ich kam schließlich zu der Überzeugung, daß nur gat geführte Schnittpräparate einwandsfreie Resultate liefern können, und es gelang mir auch ein sehr geeignetes Präparat zu erhalten, dessen Medianschnitt in Fig. 49 Taf. IX abgebildet ist. Es ist nach Heidennain's Eisenhämatoxylinmethode behandelt, dann mit Säurefuchsin nachgefärbt, und zeigt einen von dichtem Protoplasma umgebenen Kern in Spindelform. Von dem Protoplasma kann man nicht sagen, ob es dem einen oder dem andern Tier angehört: oder besser gesagt: wir sehen, daß während der Überwanderung Verschmelzung der beiden Plasmaleiber an der Übertrittsstelle stattfindet, und eine Mischung derselben herbeiführt.

Nach dem Übertritt des Wanderkerns in das Nachbartier ist von den zugrunde gehenden MiN.-Spindeln meist nichts mehr zu sehen und nur in Ausnahmefällen bleiben sie noch länger erhalten.

Der Wanderkern (Fig. 23 m.1.1.2) bewegt sich nach der Überwanderung and den stationären Kern (m.1.1.1.) zu, der meist noch
in der Nähe der Grenzlinie liegt, woranf beide verschmelzen (= µ).
Diese Vereinigung geschieht jedoch zunächst nicht in der gauzen
Läuge der Spindeln, sondern nur mit deren achromatischen Polen,
die spitz auslaufen, während die chromatischen Pole abgerundet sind
und nurvereinigt beiben, so daß man die beiden Spindeln noch deutlich erkennt. Ich habe dieses Stadium erst als Übersichtsbild dargestellt (Fig. 23 n. 24), um die Lage der Kerne zu zeigen, hierauf
wurden die Syzygien in Nelkenöl zerklopft und so die Kernpanz
soliert und ohne das störende Protoplasma sowie die Zoochlordlen
nochmals untersucht und abgebildet (Fig. 24 a), so daß eine Täuschung
ansgeschlossen ist.

Eine vollständige Verschmelzung der Kerne findet während der ganzen ersten Keruteilung, die auf die Karyogamie folgt, nicht statt. Diasterstadien und auch Hantelformen dieser Teilung lassen die 158 chromatischen Bestandteile sowie die Spindelfasern beider Komponenten noch dentlich gesondert erkennen (Fig. 25 u. 26).

Anch dieses ist wieder ein Moment, welches für den Vergleich der Konjngation mit dem Berhuchtungsprozeë der Metazoen nicht ohne Bedeutung ist, bei welchem der Furchungskern, wie dies von v. Bexkours für Ascarl's megalocephala zuerst nachgewiesen wurde, die Chromosomen wähnend der ersten Teilung der beiden Geschlechtskerne gesondert zeigt oder doch zeigen kann. R. Harnwis hat für Paramaecinm aurelia sebon das zleiche festerstellt.

Während dieser ersten Teilung der kopulierten Kerne sind beide Konjuganten stets noch fest vereint, während sie bei der darauf folgenden Teilung oft schon getrennt oder in Trennung begriffen sind, wie z. B. auf Fig. 30; doch finden sich auch in noch fest verbundenen Syzygien schon zweimal geteilte Kerne (Fig. 28 rechts u. Fig. 29). Ein ganz gleiches Stadium wie Fig. 29 bildet Balbiani (58) auf Fig. 7 Taf. 4 ab. welche, wie schon erwähnt, von Maupas irrtümlich als Stadinm C gedentet wird, was ihn zu der irrigen Ansicht verleitete, daß die beiden aus der ersten Teilung des MiN, hervorgehenden Spindeln sich nochmals teilten. Ich habe schon oben S. 213 die Gründe erörtert, welche eine solche Deutnng unzulässig erscheinen lassen. Der Zeitpunkt der Trennung der Syzigie wechselt is auch bei anderen Ciliaten. Maupas berichtet dies z. B. von Paramaecium aurelia. Zuweilen mag die lange Vereinigung der Tiere auch mit der Temperatur zusammenhängen. Ich konnte nämlich feststellen, daß die im Frühighe kultivierten Tiere mitunter 3-4 Tage vereint waren nnd dann in jedem Konjuganten vier karvogamische Spindeln enthielten. Im Sommer, bei höherer Temperatur, beobachtete ich dies nur einmal bei Syzygien, die eine Nacht im Eisschrank zugebracht hatten. Da Maupas stets bei hoher Temperatur arbeitete, konnte er solche Stadien wie Figg. 28 u. 29 nicht finden, was seinen Irrtum leicht verständlich macht.

Ein zweiter Grnnd, weshalb man die Konjuganten kurz nach der Trennung auf etwas verschiedenem Stadium (Fig. 31 u. 32) antrift, ist der, daß die beiden Exkonjuganten nicht immer gleich weit entwickelt sind (Fig. 28).

Die von Mateas und R. Harrwie beschriebenen spindelförmigen Anschwellungen der Verbindungsstränge bei der zweiten Teilung nach der Karyogamie konnte ich gleichfalls beobachten (Fig. 31). Ihr Schieksal blieb mir unklar. Erst vermutete ich, daß ein blasser Körper neben dem alten MaN. den Rest derselben darstelle (Fig. 32), mußte diesen Gedanken aber fallen lassen, als ich bei den noch im Hautelstadium befindlichen Kernen einen solchen gleichfalls fand (Fig. 31). So kann ich leider über das Schicksal des Verbindungsstrauges und über die Herkunft des erwähnten blassen Körpers nichts aussagen. Der erwähnte blasse Körper wurde allerdings nur relativ selten angetroffen.

Das weitere Schicksal der vier Teilprodukte des kopulierten kernes wurde verschieden gedeutet. Ich werde nur auf die Paramaecinm bursaria speziell betreffenden Arbeiten hinweisen, da auch in diesen Stadien, selbst bei den verschiedenen Paramaeciumarten eine große Manuigfaltigkeit herrschi.

Vorerst möchte ich meine eigenen Resultate mitteilen, da dieselben lückeuloser als die meiner Vorgänger sind.

Die vier zunächts gleichen spindelförmigen Kerne (Fig. 32) liegen zu zwei und zwei in der vorderen und hinteren Region des Exkonjnganten und ähneln jetzt in Form und Struktur sehr dem ruhenden MiN. Zwei von ihnen veräudern sich anch weiterhin unr sehr wenig; sie nehmen nur etwas au Größe ab und werden zu Mikrounklei, während ihre Schwesterkerne, die sich zu ueuen Makrounklei unbilden, aus der ursprünglich ovoiden Form in eine mehr kugelige übergehen, etwas größer werden und gleichzeitig ihre frühere Struktur und Färbbarkeit allmählich verlieren. Fig. 38 [4, 1.2, ng. 2.1] zeigt den Beginn dieser Veräuderung. Die chromatische Substauz ist in Körnchenreihen augeordnet, die netzartig untereinander verbunden sind; nur an einem Pole ist sie noch dichter angehänt. Entsprechende Kerne, vielleicht etwas früheren Stadiums stelleu die Figg. 52a, b und c bei 1306 nacher Vergrößerung dar.

An einem Schuitt, der die beiden Pole des Kerns trifft (Fig. 52c), sieht man, daß der Pol, an dem die chromatische Nubstanz noch dichter angeordnet ist, streifige Struktur, Ahulich der des rubenden MN, zeigt, die in der Mitte mehr in eine netzförnige mit verdickten Knotenpunkten übergeht. Querschnitte durch den chromatischen Pol (Fig. 52a) zeigen dann ferner, daß die stäbehenförnigen Gebilde, die wir im Längsschuitt durch den chromatischen Pol fauden, den Knotenpunkten einer achromatischen Grundsubstanz eingebettet sind. In zwel Drittellen des Kerns sind die Waben der Grundsubstanz grobmaschiger und die Chromatinelemente erscheinen netz-förnig (52b) wie and dem Längsschuitt (52c).

Betrachten wir Läugs- und Querschnitte durch den chromatischen Pol, so drängt sich uns die Vermutung auf, daß auch die chromatischen Elemente des ruhenden MiN., welche demselben ein ganz ähnliches streifiges Aussehen verleihen, wie wir es hier an dem chromatischen Pole noch finden, eine gleiche oder sehr ähnliche Struktur besitzen, d. h. daß sie aus sehr dicht gelagerten stäbchenförmigen Gebilden bestehen, die einer äußerst feinwabigen und daher nicht mehr erkeunbaren Grundsubstanz eingelagert sind.

Die Abnahme der Färbbarkeit der chromatischen Substanz oder hire gleichmäßigere Verteilung durch den sich vergrößernden Kern schreitet immer weiter fort, bald sitzt nur noch ein kleiner Rest kappenförmig einem Pole des Kernes auf (Fig. 34) und auch dieser verschwindet schließlich völlig

Inzwischen haben diese beiden neu eutstehenden MaN, etwa die Größe des alten MaN, erreicht und legen sich ihm schließlich dicht an. Zu diesem Zeitpunkte sind sie so schwach färbbar, daß man sie von dem umgebenden Plasma nur schwer unterscheiden kann; ihr Innerces erscheint völlig homogen und läßt keine Struktur erkennen (Fig. 35).

Der alte MaN, hat bisher im ganzen Verlaufe der Konjugation seine mehn oder weniger längliche Gestalt, sowie seine innere Struktur im wesentlichen bewahrt. Er ist von wabigem Ban und zeigt zuweilen auf mit Eisenhämatoxylin gefärbteu Schnittpräparaten granulaarrige Einschlüsse von wechselnder Größe und Gestalt (Fig. 49), die jedoch vielleicht unr als Kunstprodukte aufzufassen sind, da sie bei anderer Färbang nie, bei Eisenhämatoxylinbehandung nieht immer sichtbar wurden (Fig. 51). Siehe auch Fig. 32 Struktur des MaN, bei sauere Alamakarninfärbung in toto.

Nach einiger Zeit wird jedoch das Bild ein völlig anderes. Die bis dahin schwach färbbaren neuen Makrounklet wachen noch weiter heran und bezinnen wieder Kernfarbstoffe in stärkerem Maße zu spiechern; gleichzeitig tritt in ihnen eine Straktur auf, die derjenigen des alten MaX. entspricht, wie wir sie eben schilderten (Fig. 37 u. 37 a). Jetzt hat auch letzterer (Fig. 37 u. 37 a, M) bedeutsame Veränderungen erfahren. Er hat nicht nur an Größe abgenommen, sondern auch seine längliche Gestalt mehr und mehr verloren und sich völlig abzekugelt. Hand in Hand mit diesem Größe- und Gestaltswechsel hat auch seine Struktur sich verändert. In seinem Innern treten zahlreiche helle Vakuolen auf, die, wie ich sogleich nähre begründen werde, von Flüssigkeit erfüllt sind. Je mehr diese offenbare Rückbildung des alten MaX, fortschreitet, nehmen Größe und Farbbarkeit der neuen Makromskiei zu.

Stehen diese beiden gleichzeitig verlaufenden Prozesse in einem ursächlichen Zusammenhange miteinander, oder handelt es sich dabei nur um ein zeitliches Zusammentreffen?

Schon die auffallende Annäherung der neuen Makronuklei and en alten und die mehrer Tage danernde dichte Anlagerung an ihn, die ein so typisches und häufig zu beobachtendes Bild darbietet, daß es, wie ich später noch mitzuteilen labe, auch die Aufmerksamsteit früherer Beobachter erregte und z. T. zu besonderen Deutungen Veranlassung gab, legte die Frage nahe, ob nicht der alte MaN, in irgend welcher Weise an der Bildung der nenen beteiligt sei? Das in Fig. 37 und 37a dargestellte Präparat scheint diese Vermutng zu bestätigen.

Wir sehen, daß die neuen Man. (n M¹ n. m M²), die in der Nähe des alten (ab) liegen, diesen an Größe bereits übertreffen; sie haben im Innern schon die Struktur eines typischen Man.; anßen sitzen hinen au mehreren Stellen helle Kalotten auf. Der alte Man. ist von Flüssigkeitsvakuolen erfällt und an seiner Peripherie treten einige derselben nach außen. Diese hervortretenden Tropfen zeigen eine ganz auffällende Übereinstimmung mit den den neuen Kernen aufsitzenden Kappen und machen es recht wahrscheinlich. daß sie zum Aufbau der neuen Man. beitragen, aßaß abo der alte Man., während er zugrunde geht, einen Teil seiner Substanz an die neuen abgibt.

Ob die austretenden Tropfen gelöste chromatische Substanz darstellen, ob dieselbe dann direkt vom neuen Kern aufgespeichert wird oder erst ins Plasma übergeht, das alles sind Fragen, amf deren Beautwortung ich verzichten muß. — Ich wollte nur meine Beobachtungen mittellen und die Vermutungen, welche sich au dieselben knüpfen. Im ferneren Verlauf finden wir den alten MaN. von einer großen zentralen und häufig noch von zahlreichen peripheren Vaknolen erfüllt; die neuen MaN. sind jetzt bedeutend größer als er, die neuen MiN. noch unverändert. Jetzt ist der Exkonjugant zu seiner ersten Teilune bereit?

Die erste ausführliche Schilderung dieser Umbildungen der Kerne der Exkoniguanten gab Berseun (76); er hat die Hauptstadie in der Veränderung der MiN-Kapseln richtig beobachtet und in seinen Figg. 9, 10 und 11, Taf. VII dargestellt; sein Urteil über das weitere Schicksal der Kerne, welches von dem meinigen abweicht, scheint mir, nach seinen Abbildungen 16, 17 und 19 zu schließen, daher zu rühren. das die Tiere sich inzwischen ohne sein Wissen geteilt hatten; diese Vermutung drängte sich mir schon bei Betrachtung der Figuren auf nud wurde zur Gewißheit, als ich durch die Liebenswürdigkeit des Herrn Prof. BUrsenta seine Notizen von 1875 zur Einsicht erhielt, denen ich erunehmen kunte, daß die Tiere sich

vermehrt haben müssen. Bei Besprechung der ersten Teilung des Exkoujuganten sollen die betreffenden Figuren Bötschli's näher erlättert worden

Seine Ansicht, daß der alte MaN. mit dem einen der nemen verschmitzt, wird auch von Balanni (82) nmd GRUERE (88) für Paramaecin m bursaria geteilt. Matras (81) gibt zu, daß eine derartige Anschannig berechtigt ist. Er sagt: "Je nessayerai pas de
contester cette manière de voir qui n'a rien d'improbable contre elle."
Seine eigenn Erfahrungen lassen ihm allerdüngs vermetne, daß der
alte MaN. zuwellen verschwinde, ohne am Aufban des Neuen teilzunehmen.

Die Annahme, daß eine Verschmelzung der nenen MaN. mit dem alten MaN, stattfindet, schien mir anch durch Stadien, wie sie Fig. 35 dargestellt, nahe gelegt und ich neigte mich dieser Auffassung so lange zu, als ich nichts über das weitere Schickal des alten MaN. nnd die Entwicklung der nenen waßte. Da letztere aber ihre volle Ansbildung erreicht haber, während der erstere noch erhalten ist, so ist eine direkte Verschmelzung der Kerne ausgeschlossen

Die Umbildung der MiN, hatte schon Marras in den Hauptzügern ichtig beobachtet und benrteilt; seine Abbildungen sind
etwas schematisch, lassen sich aber doch leicht mit meinen Abbildungen identifizieren. Einige der von mir gefundenen Übergangsstadien fehlen und auch über die nun folgende erste Teilung äußert
sich Marras nur vermutungsweise. Auch von den andern Forschern,
welche die Konjugation von Para maeci nun bursaria studierten,
ist sie nicht beobachtet worden und die aus ihr hervorgehenden
Tiere wurden zum mindesten nicht als solche erkannt.

Wie schon eingange erwähnt, erforderte es auch bei mir große Geduld, ehe ich nach vielen vergeblichen Bemühungen einen gerade in der ersten Teilung befindlichen Erkonjuganten fixieren konnte; denn selbt nachdem mich das Studium der normalen Teilung darauf hingewiesen hatte, daß dieselbe bei Paramaecium b nrsaria in früher Morgenstunde geschicht, danerte es doch viele Tage, bis ich en richtigen Moment erfaßte, da Tag und Sunnde der ersten Teilung nicht völlig konstant sind. Im ganzen gelang es mir zehn Tiere während dieser Fellung und eine größere Anzahl knrz nach Beendigung derselben zu fizieren, so daß kein Zweifel über ihren Verlauf bestehen kann.

Zunächst einige Worte über den Zeitpunkt, zn dem sie eintritt.

Von den 36 Tieren, bei denen ich ihn annähernd 1) genan bestimmen konnte, teilten sich:

6	Tiere	höchstens	$^{2-3}$	Tage	nach	Anflösung	der	Konjugation,
22	**	., 3	2-41		29	27	**	
5	**		5	,,	27	,,,	**	27
2	**	**	8	,,	"	,,	**	"

Einen Grund für dieses verschiedene Verhalten vermag ich nicht anzugeben. Zuweilen verhielten sich die aus derselben Syzygie hervorgegangenen Tiere gleich oder doch nahezu gleich; so fizierte ich z. B. einmal ein Tier, welches schon durch äußerliche Einschnütung des Körpers zeigte, daß es sich in Teilung befand, am Morgen um *1,5 und *1,8 stunde später das zweite Individnum derselben Syzygie, auch dieses befand sich, wie die Betrachtung der Kerne ergab, in einem frühen Stadium der Teilung. In anderen Fällen wiederum ging die Teilung des einen Tieres einer Syzygie der des anderen mm mehrere Tage vorans, obgleich beide in gleicher Weise ernährt und bei gleicher Temperatur kultivjert wurden.

Über die Stunde, zu der die Teilung stattfindet, kann ich Genaues natürlich nur für die zehn Exemplare aussagen, die es mir gelaug, während derselben zu fixieren.

Funt teilten sich zwischen ½,5 n. 5 Uhr a.m., vier zwischen 6.6 ½ Uhr a.m. und eins 4 Uhr p.m., so daß man im allgemeinen über den Zeitpunkt der ersten Teilung von Paramaecium bursaria anssagen kann, daß sie bei einer mittleren Temperatur von 16-188 und bei anscheinend guter Ernährung meist 3½,5 u.½,7 Uhr stattfindet. Ilösung der Kohjügation morgens zwischen ½,5 u.½,7 Uhr stattfindet.

Die oft komplizierten Kernverhältnisse der aus dieser Teilung herorgegangenen Tiere sind erst dann zu verstehen, wenn man den Verlauf der Teilung selbst studiert hat, der in verschiedener Weise vor sich gehen kann.

Entweder verhalten sich die Kerne so, wie Matyas nach Analogie mit Paramaecium aureitia annehmen zu dürfen glaubte; d. h. die vorhandenen zwei neuen Makronuklei und zwei neuen Mikronuklei verteilen sich einfach auf die beiden Sprößlinge, so daß die nornaden Verhältnisse wieder eintreten; dabei übernimmt der eine Teilsprößling den alten MaX., von dem sich Spuren auch zuweilen noch bis zur zweiten Teilung erhalten. Sein Aussehen kann, wie sehon

¹) Der Fehler dieser Angaben kann 12-16 Stunden nicht überschreiten, ist aber wahrscheinlich geringer.

erwähnt, ein verschiedenes sein; er enthält entweder nur eine große zentrale oder sehr zahlreiche kleine Vaknolen.

Fig. 38 zeigt einen solchen Teilungsvorgang und Fig. 41a würde dem einen der aus derartiger Teilung hervorgesangenen Sprüdlinge entsprechen, während der andere ganz normale Verhältnissezeigt. Diesen Teilungsmodus konnte ich jedoch nur selten beobachten. Meist teilte sich gleichzeitig der eine der beiden Mikronklei und es konnte dann die Verteilung der Kerne auf die beiden Teilsprüdlinge wieder zwei Modifikationen aufweisen.

Entweder erhielt:

Tier a: einen neuen MaN. die H\u00e4lfte des geteilten MiN. und den alten MaN. (Fig. 41 a);

Tier b: einen neuen MaN. und zwei Mikronuklei, den einen ungeteilten und die Hälfte des anderen (Fig. 41b):

oder es erhielt:

Tier a: einen nenen MaN., zwei Mikronuklei und den alten MaN. (Fig. 42);

Tier b: einen neuen MaN. und einen MiN.

In dem letzteren Falle waren bei Tier b am Ende der Teilung schon normale Verhältnisse eingetreten, während Tier a eine Überfülle von Kernen zeigte, die beim ersten Anblick, und ohne Kenntnis des Verlaufs der Teilung, befreudet und den Gedanken an anormale Verhältnisse nahle legt. Doch ist durch meine zahlreichen übereinstimmenden Befunde an gut ernährtem Material sicher gestellt, daß diese beiden Modi der Teilung nebeneinander vorkommen und weder der eine noch der andere als anormal anzusehen ist.

Welch äußere oder innere Umstände diese Verschiedenheiten bedingen, vermag ich nicht zu entscheiden, da auch hier wieder scheinbar ganz gleichen Verhältnissen unterworfene Tiere verschiedenes Verhälten zeigten, während verschiedene Vorbedingungen zuwellen zu übereinstimmenden Resultaten führten.

Die wechselnde Verteilung der Kerne auf die beiden Teilsprößinge scheint mehr zufüllig, d. h. durch die Lage des sich nicht teilenden nenen MiN. bedingt zu sein. Liegt derselbe z. B. wie in Fig. 40 (n. m. 2), so ist schwer zu entscheiden, welchem der beiden Sprößlinge er zufällen wird.

Wir sehen demnach in einer Anzahl von Tieren am Ende dieser ersten Teilung die normalen Verhältnisse noch nicht wieder hergestellt. Auf diese folgt nun sehr rasch, d. h. nach 'i,—I Tag, die werder Teilnug und es wird daber nicht verwundern, daß auch bei dieser normale Verhältnisse noch nicht immer eingetreten sind. Entweder kunn die vollständige Rickbildung des alten MaN, sich verzögern oder der fiberschnissige MiN, bei der zweiten Teilnug und wenn derselben schnell eine dritte folgt, auch während dieser erhalten bleiben (Fig. 43).

So isolierte ich z. B. von zwei am 2. Juni 1,47 Uhr morgens getrennten Konjuganten einer Szyzgie je einen in einem Uluschälchen; am 5. morgens 6 Uhr fanden sich in jeder Schale zwei Tiere, von denen ein Paar fixiert wurde und in Fig. 41a u. b. abgebildet ist. Am 6. morgens 9 Uhr fanden sich in der Parallelkultur vier Tiere, die, wie sich bei der Untersnehung herausstellte, sich sämtlich in Teilung befanden; d. h. also in der dritten Teilung; zwei von ihnen zeigten erst eine schwache Vergrößerung des MIN, Nr. 3 ein typisches Diasterstadium, Nr. 4 einen Mix. im Hantelstadium und daneben den noch wohlerhaltenen, überzälhigen MIN, (Fig. 43); doch ist anzunehunen, daß normale Verhältnisse auch hier sehr bald eintreten und im allgemeinen schon bei der zweiten Teilung nach Trennung der Szyzeie wieden berestellt sind.

Es erübrigt jetzt nur noch die Bütschlischen Abbildungen zu identifizieren, von denen ich schon bemerkte, daß sie Tiere nach der ersten Teilung darstellen. Es haudelt sich um die Figg. 16, 17 n. 19 seiner Tafel VII. Fig. 16 u. 17 scheinen meiner Fig. 41 a zu entsprechen, d. h. also einen alten und einen neuen MaN. und je einen MiN. zu enthalten, der in Fig. 16 sich vielleicht eben zur zweiten Teilung anschickt. Makronnklei, wie den auf Bütschli's Fig. 19 dargestellten, fand ich auch auf meinen Präparaten; er macht allerdings den Eindruck als sei er das Verwachsungsprodnkt zweier Kerne und besonders in Kombination mit den Figg. 16 u. 17 lag eine solche Annahme nahe. Doch beweisen meine Pränarate. daß dies nicht der Fall sein kann, da der sich rückbildende MaN. in dem einen der von mir beobachteten derartigen Fälle sicher in dem aus der gleichen Teilung hervorgegangenen Schwestertier enthalten war. Ich möchte die den nenen MaN, durchquerende Furche daher nur für ein bei der Präparation entstandenes Kunstprodukt halten

Hiermit wäre ich am Schlusse meiner Mitteilung über den normalen Verlauf der Konjugation von Paramaecium bursaria angelangt und ich hoffe, daß ich dnrch die fast lückenlose Folge der beobachteten Stadien imstande war, größere Irrtümer zu vermeiden.

An der Hand der vorliegenden Abbildungen und Schematas wird es leicht möglich sein, anch einzelne aufgefundene Stadien zu identifizieren, und die Klarheit und Einfachheit der Verhältnisse machen Paramaecium bursaria, wie mir scheint, zu einem weit geeigneteren Typus der Konjugation als Paramaecium caudatum, welches bisher stets gewählt warde.

Ich hatte bis zur zweiten Teilung des MiN. vor der Karyogamie hatte bis keinderung der Kernverhältnisse, stets auf parallele Erscheinungen bei der Befruchtung der höheren Tiere hingewiesen. Für die folgende Teilung in weiblichen und männlichen Vorkern (oder stationären und Wanderkern) sowie deren Verschmelzung habe ich dies noch nachzunden.

O. Hertwig leitet den Abschnitt über die Morphologie der Befruchtung in seinem Werke: "Zelle nnd Gewebe" mit den Worten ein:

"Bei drei Objekten ist bisher der Befruchtungsprozeß am eingehendsten bis in das feinste Detail hinein verfolgt worden, am tierischen Ei, am Embryosack der Phanerogamen und bei den Infusorien. Trotzdem die drei Objekte den verschiedenen Reichen der Organismenwelt angehören, zeigen sie uns eine wunderbare Übereinstimmung in allen einzelnen Teilen der Befruchtung."

HOYER hält (in seiner schon mehrfach erwähnten Arbeit über Colpidium colpoda) diese Ansicht für zu optimistisch.

Er bemerkt dazu: "Für die Richtungsteilungen mag dieser Satz noch seine Geltung behalten; nit welchem Stadium des Befruchtungsvorganges soll aber die nächste Kernteilung der Ciliaten, welche zur Bildung des Wanderkerns und des stationären Kerns führt, in Parallele gesetzt werden?"

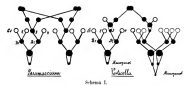
Schon R. Herrwo betonte diese Verschiedenheit. Da er die Schwierigkeit nicht beseitigen kann, nämlich: "daß bei dem Ei von vier Kernen einer zum Eikern wird, bei den Infusorien dagegen der vierte Kern sich noch einmal teilen muß, ehe der dem Eikern physiologisch vergleichhare stationäre Kerne entsteht," so möchte er annehmen, daß die Reifungsprozesse der Infusorien und diejenigen der Metazoeneier unabhängig voneinander entstanden sind und hie Ahnlichkeit unr gleichartigen physiologischen Bedingungen verdanken.

Ich gebe die Tatsache zu, daß sich für die letzte Teilung des MiN. der Cilinten bei den Metazoen keine Parallele findet, doch kann ich mich der Schlußfolgerung R. Herrwic's nicht ganz anschließen und komme darauf später noch zurück. Andere Autoren hingegen meinten eine Parallelerscheinung für die dritte Teilung des MiN. bei den Metazoen zu finden. Bovzn (91) änßerte die Ansicht, diese Teilung des MiN. sei mit der ersten Furchungstellung des Eies in Parallele zu setzen, doch wurde dieselbe dadurch unhalbar, daß die zum Ausgangspunkt gewählte Kopulation (resp. totale Kopiugation) der Noctiluca, wie sie Jschkawa (91) beschreibt, sich nach den Untersuchungen Dofern's (00) als Teilung erwies; ich will daher nicht näher darauf eingehen.

Giard (90) endlich glaubt in seiner Arbeit: "Sur les globules polaires et les homologues de ces éléments chez les Infusoires ciliés" eine Homologie feststellen zu können, die ich für verfehlt halte.

Indem ich mich hierüber etwas ausführlicher änßere, will ich gleichzeitig meine eigene Meinung über die Deutung der dritteu Teilung des MiN. erörtern.

Giard ist der Ansicht, daß die dritte Teilung des Mix der zweiten Richtungsteilung homolog sei. Er sagt: "Le second globule polaire est en effet le noyau frère du pronucleus femelle" und fährt ungefähr in folgendem Sinne fort, wozu ich, um die Verständigung zu erleichtern, die Schemata der Konjngation von Param ae einm caudatum und Vorticella (nach Mavras) beifüge, au welchen Giard seine Ansichten erlätutert.



Sind wie bei den Paramaecien und der Mehrzahl der Giliaten zwei Kopulationskerne in jedem Konjuganten, so besitzt einer dieser Kerne dem anderen gegenüber nach Gaan die Bedeutung des zweiten Polkörpers. Bei allen Metazoen sei der zweite Polkörper rudimentar, bennso bei den Vorticellen, deren Verhalten sich dem der Mehrzelligen am meisten nähere. Der erste Polkörper entstehe durch Tellung des Kernes B. 2 in C. 3 n. 4. Der nochmaligen Tellung des

ersten Polkörpers vieler Metazoen entspräche die Teilung des Kernes C. 4 bei den Euplotinen und Oxytrichiner, der Kern B. 2 sei dem Eikern (vor der Bildung der Richtungskörper) und der ihm morphologisch gleichwertige Kern B. I den Nährzellen im Ei der Iusekten etc. vergleichbar. Die von Mattas aufgestellten Homologien des Stadiums A. mit dem Wachstum des Eles, sowie der Teilungen B. u. C mit den Richtungsteilungen seien zu verwerfen, weil Mattas von einem ganz willkürlichen Stadium ausgehe, wozu er nur durch die Älnlichkeit des Stadiums A. der Cliiaten mit der Wachstumsperiode des Eies veraulaßt werde, welche Älnlichkeit aber, wie das Wachstumsstadium des Kernes C. 3 der Vorticelliden beweise, nicht als ausschließliches Charakteristikum gerade des oben erwähnten Stadiums A. anzusshen sei.

Zanächst muß ich gegen diese Anffassung Grand's einwenden, abs mir der von Maurus gewählte Ausgangspunkt weit weniger willkürlich gewählt scheint als derjenige, welchen Grand annimmt. Ehman ist die merkwürdige Sichelform des MIX im Stadium A. sehr charakteristisch für die Gläten zu Beginn der Konjugation und ferner besitzt sie auffällende Ähnlichkeiten mit dem Eikern während seiner Wachstunsperiode, weshalb dieses Stadium nach meiner Aussicht den sichersten und wahrscheinlichsten Ausgangen pankt für Vergleiche bildet. Ich möchte den, was leit im Auschluß an meine Untersuchungen sehon oben p. 212 hierüber erwähnte, noch weiter hinzufügen. daß diese Umbildungsprozesse des Eikerns und des MIX. auch darin einander gleichen, daß sie eine große Pause wrischen zwei Teilungen des Kerns vertussachen, und daß, im Gegensatz hierza die beiden nächsten Teilungen (die sogen. Richtungstungen) ohne ein Ruhestadium des Kerns aufeinanderfögen.

Im Makrogameten der Vorticellinen, die die Hanptstätze der Giann'schen Theorie bilden, liegen die Verhältnisse ebenso. Das Größerwerden des Kerns C. 3 scheint mir nach den Abbildungen Matras' nur der Beginn der nächsten Teilung zu sein, zeigt aber durchaus keine Almichkeit mit dem Stadium A. wie Gianzo meint. Die Mikrogameten hingegen weisen so viele, durch ihre erst sekniar reworbene geschlechtliche Differenzierung abgeänderte Charaktere auf, daß sie für Vergleiche mit den Metazoen, welche phylogenetisch jedenfalls keine direkten Beziehungen zu den Vorticellinen haben, nicht verwendbar sind.

Anch die Rückbildung des zweiten Kopnlationskernes der Vorticellinen ist meiner Ansicht nach nur ein Beweis dafür, daß ihre totale Konjugation ans der partiellen der übrigen Ciliaten hervorging und daher nur für die Phylogenie dieser Gruppe von Interesse sit; sie darf aber durchnus nicht als ein dem Metazoen homologes Verhalten betrachtet werden, da die Metazoen nur ans gemeinsamer Wurzel mit den Infusorien entstanden, zu denken sind, was auch Glaad zugübt. Sie haben sich von letzteren aber, meiner Ansicht nach, nicht so spät, wie dies Giann anzunehmen scheint, sondern sehon vor Ausbildung der partiellen Konigagtion getrennt.

Birxcitta fihrt die eben ausgespiechenen Vorstellungen schon in seinem Protozenwerke (p. 1508) aus und figt die Phylogenie der Befruchtungsvorgänge betreffend, hinzu, was ich hier in etwas abgeänderter Form wiederzebe. Alle der Beichet. Infusorien, Metazoen mot Metaphyten stammen wahrscheinlich von Fornen mit totaler Konjugation (Kopulation) ab; für die Mehrzeiligen bot dieselbei größten Vorteile nam wurde beibehalten, da mit Eintritt der Arbeitsteilung zwischen Geschlechts- und Gewebezellen für einerichliche Vermehrung und Ernährung der ersteren so gesorgt war, daß durch die Ausbildung konjugativer Prozesse kein Vorteil erwachsen wäre — ganz abgesehen davon, daß die Differenzierung der Geschlechtszellen bei den Metazoen und Metaphyten ein derartiges Verhalten ausschloß – während bei den Protozoen die Konjugation über die Kopulation triumphierte, weil sie die Individualitäten beider Konjugation erbielt.

Nach dieser Betrachtungsweise scheint es sehr wahrscheinlich, daß die Metazoen eine der partiellen Konjugation angepaßte dritte Teilmag in die beiden Kopulationskerne nie besessen haben können. Da ferner in ihrer Ahneureline eine solche partielle Konjugation, aller Wahrscheinlichkeit nach, hie vorkam, kaun auch der zweite Richtungskörper der Metazoen numöglich als ein rudimentärer Wanderen der Cliitaten angfesäte werden. Sind wir aber zu dieser Erkenatnis gelangt, so können wir die Stadien A., B., C. von Mauvas ohne jeden Zwang in der von Mauvas, R. Herrwic, Häcken und vielen anderen und auch von mir vorgeschlagenen Weise auffassen und finden zugleich eine Erklärung dafür, daß den Metazoen die dritte Teilung des Eikerns Fehlen kann, ohne daß wir deshalb die Homologie der beiden ersten Teilungen bei den Ciliaten mit den Bichtungsteilungen der Metazoen bezweifeln dürfen.

Die Homologien der beiden Richtungsteilungen in der gesamten Organismenwelt wurden in neuerer Zeit besonders eingehend von Strassentroze, Häcken, E. B. Wilson u. a. erörtert mid auch auf die Phanerogamen ausgedehnt. Ich möchte auch dies hier nicht unerwähnt lassen, da diese Verhältuisse von allzemein bloogieschem Intervse sind.

Die beiden ersten Teilungen im Embryosack der Phanerogaunen sind es, welche ganz allgemein mit den Richtungstellungen des Eies der Metazoen in Parallele gesetzt wurden; besonders Häckzu (97—88) äußert sich hierüber eingehend. Ich vill seine Ansichten hier ausführlicher erörtern und zugleich zeigen, daß nach den neuesten Untersuchungen auf botanischem Gebiete dieselben doch nicht mehr in ihrem ganzen Umfange aufrecht zu halten sind.

HÄCKER (99) führt S. 137 fast wörtlich folgendes aus: Die genannten Teilungserscheinungen (d. h. die zwei ersten Teilungen im Embryosack der Phanerogamen und die Richtungsteilungen der Metazoeneier) lassen sich nicht nur ganz allgemein, etwa im Sinne von vorbereitenden Prozessen, miteinander vergleichen, sondern sie zeigen auch im einzelnen auffallende morphologische und physiologische Übereinstimmungen, welche auf eine homologe biologische Bedeutung schließen lassen. Er führt dann die Vergleichspunkte näher ans und hebt die Rednktion der Chromosomenzahl zu Beginn der ersten Teilnng und deren heterotypischen Verlauf hervor, sowie die schnelle Folge der beiden Teilungen und andere Punkte, auf die ich nicht näher eingehen will. Dann fährt er fort: Im ganzen also sind die Teilungsakte der tierischen Eireife mit den beiden ersten Teilungen der Eibildung der Phanerogamen und dem Vierteilungsprozeß der Sporenbildung der Kryptogamen zu vergleichen, während der dritte Teilungsschritt, welcher bei der Eibildung der Phanerogamen hinzukommt, ein Vorgang sni generis ist und zunächst ohne Homologie dasteht

Bei dem damaligen Stande unseres Wissens war diese Ansicht berechtigt; nach den neueren Untersuchungen von Schniewindt-Tiess (01) ist sie jedoch etwas zu modifizieren.

Diese Untersuchungen haben gezeigt, daß die Reduktion der Chromosome, die bei den Kryptogamen mit der ersten der beiden Teilungen der Sporenmutterzelle auftritt, bei gewissen Phanerogamen (wie Lilium, Tultipa) bei der ersten Teilung im Embryosack stattfindet, indem in diesen Fällen die Embryosacksuntterzelle (welche der Sporenmutterzelle homolog ist) durch direktes Herauwachisen, d. h. ohne Teilung, zum Embryosack (est pyene) wird. Be! anderen Phanerogamen, deren Embryosackentwicklung eine ursprünglichere geblieben ist, finden sich noch eine oder die beiden Teilungen der Embryosackmutterzelle (= Sporenmutterzelle), wobei die reduzierte Chromosomenzahl sehon bei der einen oder der beiden Teilungen der Embryosackmutterzelle auftritt, also vor Bildung des Embryosackes. Demnach sind die verschiedenen Embryosackbüldungen der Phanerozamen nuter sich nicht völlig homolog, und nur bei den ersterwähnten Gattungen (Lilinm nud Tulipa) lassen sich die beiden ersten Teilnugen im Embryosack mit den Reifungsteilungen des Eles in Parallele setzen, denn nur hier führen die Reduktionsteilungen anch zur Reife der Geschlechtskerne.

Wir können nach dem oben geführten Vergleich zwischem Metazon und Clinaten die beiden ersten Teilungen des MiX. bei der Konjugation als dritte Parallele zu den Reifungsteilungen im Ei der Metazoen und den beiden ersten Embryosackteilungen bei Lülium und Tulipa hinzufügen, obgeich eine Reduktion der Chromosomenzahl wegen der großen Menge derselben bei Paramaecium bursaria nicht zu ermitteln was

Bei den Ciliaten finden wir, meiner Ansicht nach, auch eine Parallele für die dritte Teilung im Embryosack der Phanerogamen, die nach Häcker und Wilson ganz isoliert dasteht.

Die dritte Teilung im Embryossch führt bekanntlich zur Bildung des Eikerns und des sog, oberen Polkerns, welche, wie neuere Untersuchungen von Nawaschun (99), Grionand (90) u. a. gezeigt haben, zur Zeit der Befruchtung beide mit Je einem Spermakern verschmelzen und so durch einen doppelten Befruchtungsstät dem Embryo und dem Endosperm den Ursprung geben. Ebenso führt anch die dritte Teilung des Milx. zur Bildung zweier Kouplationskerne.

Ähnliche physiologische Verhältnisse haben also weitgehende morphologische Übereinstimmungen herbeigeführt und zwei bisher sioliert dastelende Erscheinungen damit eine Erklärung gefunden, ohne daß wir einen gemeinsamen Ausgangspunkt für sie annehmen dinfen

Wir sahen demnach, daß die Geschlechtskerne der Metazene, die gewisser Angiospermen und die der Ciliaten weitgehende Übereinstimmungen in ihrer Entwicklung zeigen, welche höchst wahrscheinlich zum Teil ein Ansdruck gemeinsamen Ursprungs dieser drei Gruppen sind, zum Teil dagegen durch besondere physiologische Bedingungen betworgernfen wurden.

Volle Sicherheit in der Beurteilung dieser Verhältnisse ist vorerst nicht möglich, da wir uns über ihre phylogenetische Eutwicklung nur sehr ungenaue Vorstellungen bilden können und auch die tatsächlichen Vorgäuge noch sehr verschieden beurteilt werden.

Sind somit diese der Befruchtung voraugehenden Teilnugen auch jetzt uoch verschiedenen Deutungen unterworfen, so waren doch die Kopulation der Geschlechtskerne der Ciliaten und andererseits die aus dieser Tatsache gezogenen Vergleiche mit den Metazoen und

Archiv für Protistenkunde Bd. 1V.

Metaphyten seit deu Untersachungen von Mayras und R. Herrwus allgemein anerkannt. Hoyer (99) hingegen macht hiervon eine Ausnahme. Weder Mayras noch er konnten bei Colpidinm colpoda eine Verschmelzung der Kopulationskerne heohachten. Mayras hat eine solche dennoch mit Rücksicht auf die positiven Befinde bei anderen Ciliaten augenommen, währen Hoyras ihr Yorkommen nicht nur für Colpidium leugnet, sondern üherhaupt an der Berechtigung einer Verallgemeinerung der Kopulation zweifelt und es für möglich hält, daß das Ausgetanschurverden von Kernen und Cytoplasma genüge, um die Weiterentwicklung des Individuums anzuregen. Diess aber sei eine bedentsame Ahweichung von dem Verhalten der Eizelle und deshalh eine Parallelisierung der Befruchtung der Metazon und der Könjugation der Ciliaten nicht mehr möglich, da seiner Meinung nach eine Kopulation der Min.-Produkte nicht die Regel bildet.

Um einen Beweis für die Richtigkeit seiner an Colpidinn gewonnenen Anschaumg zu erbringen, fügt er jedoch noch folgendes hinzn: "Hierfür sprechen auch die experimentellen Untersuchnugen der Brüder Hazwuc, Bovzan n. a., vornehmlich aber die nenesten Versuche von DELAGE an Seeigeleiern, wodurch bewiesen wird. daß kernlose Elfragmente durch das Eindringen des Spermas mit Erfolg befruchtet werden können und entwicklungsfähig sind.*

Diese Versuche zeigen doch aber auch, daß die Befunde Hoven's keineswegs die Lehre von der großen Übereinstimmung des Befruchtungsaktes erschüttern.

Mir scheinen die negativen Ergebnisse Hovers's nicht beweisräftig genug, um die Ansicht Maturas' zu widerlegen. Die positiven Ergebnisse von Maturas, R. Hertwio and mir üher die Kopulation der Geschlechtskerne können, als dem normalen Verhalten entsprechend, nicht angezweifelt werden, ehensowenig wie die normale Vereinigung von Ei nad Spermakern. Wir können hei der weiten Verbreitung dieser Prozesse daher die Ergehnisse Hoven's nur als unvollständig oder auf anormalen Verhältnissen berubend auffassen und müssen weiteren Untersuchungen am gleichen und anderen Objekten die endgültige Lösung dieser Frage überlassen.

Auch für die erste Furchungsteilung des hefruchteten Eikerns richt Hovers kein Anabogon hei den Cliiaten, da er — wie schon erwähnt, die Sichelstadien für hierher gebörig hält und demzufolge diese Furchungs- oder Wanderspindel, wie er sie nennt, als für die Cliiaten speziisch und nicht mit den Befruchtungsvorgängen vergleichbar ansieht. Ich habe auf die Übereinstimmung mit der ersten Furchungsteiluug schon früher hingewiesen und verweise daher auf das S. 217 u. 218 hierüber Gesagte.

Somit wäre ich am Schlusse meiner Beobachtungen über die Konjugation von Paramaecium bursaria und der sich anknüpfenden Betrachtungen und möchte nur noch auf einige der zahlreichen anormalen Stadien hinwelsen, welche ich im Lanfe der Untersuchungen fand.

Anormale Konjugationsstadien.

Dieselben traten zuerst in großer Zahl in einer Kultur auf, welche schon 3-4 Monate in einer relativ kleinen Glasschale gehalten wurde, so daß wahrscheinlich mangelhafte Nahrung eine Degeneration der Tiere herbeigeführt hatte. Später erhielt ich anormale Stadien, als ich einzelne Paare einer Kultur, die stets normale Tiere enthielt, im heißen Sommer nachts in den Eisschrauk stellte, und zwar, wie es scheint, namentlich bei solchen Syzygien, bei denen das Überwandern der Kerne noch nicht stattgefunden hatte und das in irgend welcher Weise durch die plötzliche Temperraturerniedrigung auormal verlief.

Ich hatte diese Tiere nachts in den Eisschrauk gestellt, um ine Entwicklung zu hemmen und möglichst noch am nächsten Morgen die Überwanderung der Kerne zu beobachten, welche meist nachts statznifinden pflegte. Tatsächlich fand ich einige der Tiere am Morgen noch vereint, jedoch war deren Weiterentwicklung stets anormal, währvend diejenigen Tiere, welche sich sehon getrennt hatten, and bei denen daher der Kernusatusaus jedenfalls sehon vollzogen war, bevor sie in den Eisschrank kamen, sich normal weiter entwickelten. Bei Tieren, die sich während der zweiten und dritten Teilung der Mikromuklei vor dem Kernaustausch im Eisschrank befanden, wurde die Rückbüldung der abortiven Kerne teils gefördert, teils wurden dieselben zu erneuter Teilung veranlaßt, welche bei normalem Verlant fielts staftfindet.

Bei einer Syzygie zeigte z. B. der eine Konjugant das normale Verhalten der Fig. 16, d. h. also das Ende der zweiten Teilung der MiN.; im anderen Konjuganten dagegen hatte sich der abortive Kern ans der ersten Teilung (m.2) aller Wahrscheinlichkeit nach nochmals geteilt und das Individum enthielt daher vier gleichartige MiN.Spindeln, von denen eine der Grenze der beiden Konjuganten anlag. Ein etwas spateres Stadium gleicher Art zeigte das Diasterstadium der dritten Teilung in beiden Konjugantei, der eine euthielt einen, der andere drei rückgebildete abortive Teilkerne. Es war dieses das einzige Mal, daß ich drei solche rückgebildete Körper fand, und dies auch nur in einem der Konjuganten, was in Rücksicht auf die zahlreichen Präparate, bei denen die Rückbildung des einen MiN. sofort nach der ersten Teilung stattfindet, keinen Zweifel darüber läßt, daß letzteres Verhalten das normale ist.

Eine andere Syzygie zeigte im linken Konjuganten die Mix-Spindel der dritten Teilung, während im rechten Konjuganten beide MiX-Spindeln der zweiten Teilung in Rückbildung begriffen waren. Dementsprechend fand ich anch Syzygien, bei denen ein Konjugant gar keinen MiX, mehr enthielt, während der andere Kerne von so abnormer Beschaffenheit zeigte, daß ihre Herkunft sich nicht mehr nachweisen ließ (Fig. 43).

Charakteristisch für alle diese abnormen Fälle war es, daß beide Konjuganten sich stets verschieden verhielten. Die bisher geschilderten Abnormitäten waren sämtlich solche, bei denen ein Überwandern der Kopulationskerne nicht stattgefunden hatte.

Ein weiterer Typus der anormalen Entwicklung, welche durch Beeinflusung der Überwanderung herbeigeführt wird, soll jetzt besprochen werden. Eine Syzygie, bei der unter dem Einfuß der Kälte nur der eine Kopulationskern in das andere Tiert Bergevandert und mit den beiden Kopulationskernen desselben verschmolzen war, stellt Fig. 44 rechts dar. Im anderen Konjuganten ist der stationäre Kern abermals in Teilung begriffen; es wire interessaut zu erfahren, wie solche Stadien sich weiterhin entwickeln. Vielleicht ist das 6-7 Stunden anch beendeter Konjugation fixierte Tier (Fig. 46) als Weiterentwicklung des im rechten Konjuganten der Fig. 44 dargestellten Verhaltens antizafassen. Austatt der zwei Mix, und der zwei sich neu entwickelnden Max), des normalen Zustandes des Exkonjuganten euthält es nicht weniger als zehn Mikromakiei und sechs nene Max-Anlagen, sowie den alten Max. Andere Präparate eigten Übergänge zwischen diesem und dem normalen Verhalten.

Im Gegensatz dazu fand ich auch in den Hungerkulturen die in nachfolgenden beschriebenen Individuen, die gar keinen MiN, mehr enthielten und schließlich ganz kernlos wurden. 6¹,—7 Tage nach aufgelöster Konjugation fixierte ich z. B. einen in der ersten Teilung beindlichen Exkonjuganten, dessen beide Teilsprößinge sehon deutliche Mundbildung zeigten (Fig. 47). Er enthielt vier MaNkulliche Kvrue, von denen nan nach ihrer Lage wohl annehmen kann, daß sie auf den einen Teilsprößling übergehen werden. Abnlich lagen auch die Verhältnisse bei einem anderen Tier, welches sich 5-6 Tage nach Auflösung der Koningation zum ersten Male geteilt hatte. Der eine aus der Teilung hervorgegangene Sprößling wurde einen Tag nach der Teilung fixiert und enthielt nur einen MaN. Der zweite Teilsprößling teilte sich zwei Tage nach der ersten Teilung wieder und die beiden so entstandenen Tiere wurden 1-2 Tage nach dieser Teilung getötet. Beide Tiere besaßen einen wohlausgebildeten Mund; in dem einen lagen drei MaN.-artige Gebilde dicht nebeneinander; der andere Sprößling dagegen war völlig kernlos (Fig. 48 a u. b). Die Teilung dieser Tiere war durch den fehlenden MiN, and überhaupt darch die anormalen Verhältnisse nicht verzögert worden. Es wäre nun sehr interessant, das weitere Schicksal der beschriebenen Abnormitäten kennen zu lernen, zu erfahren, ob und nnter welchen Umständen normale Verhältnisse wieder eintreten können, ob namentlich der Nebenkern sich aus dem Hauptkern regenerieren kann, wie le Dantec (97) annimmt.

Ich glaube, daß für derartige Experimente Temperaturveräudeungen geeigneter sind, weil sie besser zu kontrollieren und leichter zu nnterbrechen sind als Hungerkulturen, und ich beabsichtigte dieselben sobald als möglich an geeigneten Formen fortzusetzen. Eine Anzahl anderer interessanter Stadien, die ich mir nicht recht zu erklären weiß, will ich daher vorerst unerwähnt lassen und auch auf die hierber gebörige Literatur erst bei einer ausführlichen Untersuchnag zu sprechen kommen.

Die vorliegende Arbeit wurde im zoologischen Institut zu Heidelberg auf Anregung und mit frenndlicher Hilfe von Herrn Prof. BUTSCHLIA ausgeführt; ich sage ihm hierfür meinen herzlichen Dank. Herrn Prof. Schuders bin ich für manchen Rat und freundliche Überlassung vom Material zu Dank verpflichtet.

Heidelberg, Februar 1904.

Literatur verzeichnis.

- Balbiani, G.; L'existence d'une génération sexuelle chez les Infusoires. Journ. de la Physiol. Bd. I 1858.
- -: Dès phenomènes sexuels des Infusoires. Ibid. Bd. IV 1861.
- 81-82. —: Les Organisms unicellulaires. Leçons faites au collège de France. Journ. de Micrographie T. V u. VI 1881-82.

- 91. BOVERI, TH.: Befruchtung. Anat. Hefte Bd. I Abt. II Ergebuisse 1891.
- Bürschl, O.: Studien über die ersten Entwicklungsvorgäuge der Eizelle, die Zellteilung und die Konjugation der Infusorien. Abh. der Senckenbergnaturf. Gesellsch. Bd. X 1876.
- 87-89. —: Iufusorieu. Broxx's Klasseu and Ordu. des Tierreichs Bd. I Abt. III Leipzig 1887-89.
- Calkins, G. N.: Studies on the life history of Protozoa. I. Life-Cycle of Paramæcium caudatum. Arch. f. Entw.-Mech. d. Organismen Bd. XV 1902.
- CARNOY, J. B. U. LEBRUN, H.: La vésicule germinative et les Globules polaires des Batracieus. La Cellule Bd. 16 1889.
- *34. Carus, C. G.: Lehrbuch der vergl. Zootomie. Aufl. II Bd. II p. 424 Aum.
- Cohn, F.: Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Infusorien. Zeitschr. f wiss. Zool. Bd. III 1851.
 - DOYLEIN, F.: Über die Fortpflanzung von Noctiluca. Sitz.-Ber. d. Gesellsch f. Morph. u. Physiol. München 1899 H. III.
- —: Zur Morphologie der Kern- und Zellteilung. Nach Untersuchungen au Noctiluca und anderen Organismen. Zool, Jahrb. Abt. f. Anat. u. Ontog. Bd. 14 H. 1 1900.
- Engelmann, Th. W.: Zur Naturgeschichte der Infusionstiere. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XI 1862.
- —: Über Entwicklung und Fortpflauzung von Infusorien. Morph. Jahrbuch Bd. I 1876.
- *36. Focke, G. W.; Über einige Organisationsverhältnisse bei polygastrischen Infusorien und Rädertieren. Isis 1836.
- *45. —: Andestungen über die Ergebnisse seiner ferneren Untersuchungen über die polygastrischen Infusorien. Antl. Ber. d. 22. Vers. deutsch. Naturf. u. Ärzte Breinen Ed. II 1845.
- Giard, A.: Sur les globules polaires et les homologues de ces éléments chez les Infusoires ciliés. Bull. scientif. de la France et de la Belgique Bd. 22 1890.
- Goldschmidt, R.: Untersuchungen über die Eireifung, Befruchtung und Zellteitung bei Polystomm integerrimmun. Zeitsehr. f. wiss. Zool. Bd. 71 1892.
 Gruber, A.: Der Koniugationsproze@ bei Paramecium aurelia. Ber. d. unturf.
- Gesellsch. Freiburg Bd II 1886. 88. —: Über die sexuelle Fortpflanzung und Konjugation. Zeitschr. Humboldt 1888.
- Guignard, L.: L'appareil sexuel et la double fécondation dans les Tulipes. Aun. des sc. uat. Botanique Bd. XI 1.
- HACKER, V.: Fortpflauzungsvorgänge der Tiere und Pflanzen. Biol. Zentralbl. Bd. XVII 1897.
- -: Vorbereitende Teilungsvorgänge bei Tieren und Pflanzen. Verh. d. deutsch. zool. Gesellsch. 1898.
- 991. -: Praxis und Theorie der Zellen und Befruchtungslehre. 1899.
- 99*. —: Reifungserscheinungen. Merkel & Bonnet, Ergebuisse d. Anat u. Entwicklungsgeschichte Bd. VIII.
- Hamburger, C.: Beiträge zur Kenutnis von Trachelius ovum. Arch. f. Protistenk. Bd. II 1903.
- Hartmann, M.: Ovarialei und Eireifung von Asterias glacialis. Zool. Jahrb. Abt. f. Anat. u. Ontog. Bd. 15 1902.
- 93. HERTWIG, O.: Die Zelle und die Gewebe. Bd, I 1893.

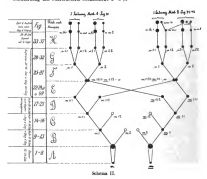
- Hertwig, R.; Über die Konjugation der Infusorien. Abb. d. kgl. bayr. Akad. der Wissenschaften II. Klasse Bd. XVII. 1. Abt. 1889.
- 92. —: Über Befruchtung nnd Konjngation. Verh. d. dentsch. zool. Gesellsch.
 Leibzig 1892.
- HOYER, H.: Über das Verbalten der Kerne bei der Konjugation des Infasors Colpodinm colpoda St. Arch. f. mikr. Anat. n. Entwicklungsgeschichte Ed. 54 1899.
- Ischikawa, C.: Vorlänfige Mitteilung über die Konjugationserscheinungen bei den Noctinceen. Zool. Anz. Bd. XIV 1891.
 - 84. JICKELI, C. F.: Über die Kernverbältnisse der Infusorien. Zool. Anz. Bd. 7 1884.
- Le Danne: La régénération du micronneleus chez quelques Infusoires ciliés.
 Comptes rendus Ac. Sc. Paris T. 125 1897.
 Lossett, G.: Expériences sur la conjugaison des Infusoires. Zool. Auz. Bd. 26
- 1908. 86¹. Macras, E.: Sur la conjugaison des Infusoires ciliés. C. R. Ac. sc. Paris
- 86°. MACPAS, E.: Sur la conjugatson des Infusoires ciliés. C. R. Ac. sc. Pari Bd. 102 1886.
 86°. —: Sur la conjugatson des Paramécies. Ibid. Bd. 103 1886.
- 87'. —: Sur la conjugaison des l'aramectes. 1014. Bd. 105 1887.
- 872. : Théorie de la sexualité des Infusoires ciliés. Ibid. Bd. 105 1887.
- 873. -: Snr la conjugaison du Paramæcium bursaria. Ihid. Bd. 105 1887.
- 881. -: Sur la conjugaison des Vorticellides. Ibid. Bd. 106 1888.
- : Recherches expérimentales sur la multiplication des Infusoires Ciliés. Arch. de Zool. expér. et generale S. II Bd. VI.
 :- Le rajemissement karyogmique chez les Ciliés. Arch. de Zool. expér.
- Le rajennissement karyogamique chez les Cliles. Arch. de Zool. exper. et generale S. II Bd. VII.
 MOTTIER, D. M.; Üher das Verhalten der Kerne bei der Entwicklung des
- Embryosackes und die Vorgänge bei der Befruchtung. Jabrh. f. wiss. Botanik Bd. 31 1898.
- Nawaschin: Nene Beobachtungen über Befruchtung bei Fritillaria und Lilinm. Bot. Centralhl. 77, 2 1899.
- 88. Plate, L.: Protozoenstudien. Zool. Jabrb. morpb. Aht. Bd. III.
- Schniewinnt-Piess: Die Rednktion der Chromosenzahl und die ihr folgenden Kernteilungen in deu Embryosackmutterzellen der Angiospermen. 1901.
- Syrin, Fr.: Die Infinsionstiere auf ihre Entwicklungsgeschichte untersucht. 1854.
 -: Der Organismus der Infinsionstiere. Bd. II 1867.
- -: Der Organismus der Infusionstiere. Bd. II 1867.
 Strassburger, E.: Über periodische Rednktion der Chromosenzahl im Ent-
- wicklungsgang der Organismen. Biol. Zentralbl. Bd. XIV. 97. —: Cytologische Studien aus dem Bonner botanischen Institut. (Über Be-
- fruchtung p. 252.) 1897. 00. —: Reduktionsteilung im Pflanzenreich. Histol. Beitr. H. 6.
- 02. Warming, E.; Handhuch der systematischen Botanik, 2. Anfl. von Dr. M.
- Mönics. 1902.

 O. Wilson, E. B.: The Cell in Development and Inheritance. 1900.

Figurenerklärung.

Tafel VII-IX.

Die Figureu wurden bis auf weuige Ausnahmen mit dem Zeichenapparat in der Höhe des Objekttisches entworfen. Bis zu Fig. 45 sind sie nach Totalpräparaten, die in der auf S. 203 angegebeuen Weise mit Alaunkarmin gefärbt waren, gezeichnet. Die Struktur des Hauptkerns wurde zuweilen vernachlässigt, besonders da, wo eine Ausführung derselben die Struktnr und Lage des Nebenkerns verdeckt und unklar gemacht bätte. Von Fig. 30 au, wo die Struktur aufängt von Wichtigkeit zu sein, ist sie mit möglichster Trene wiedergegebeu. Fig. 2b, 3a und 32 gebeu ungefähr den Eindruck des MaN. bei 500, 1000 und 375 facher Vergrößerung wieder Fig. 49-52 c sind Schnittpräparate; Beb. Eisenhämatoxvlin nach Heidenhaix und Nachfärbung mit Säurefuchsin, Schnittdicke 2-3 µ,



Tafel VII.

Fig. 1. Haupt- und Nebenkeru isoliert. Vergr. 500.

Fig. 2a u. b. Vergr. 500. Bei b ist die Kernmembrau uicht eingezeichnet da sie uicht deutlich zu erkennen war.

Fig. 3. Vergr. 375.

```
Fig. 3a-6. Vergr. 1000.
Fig. 7. Vergr. 375.
Fig. 8 u. 9. Vergr. 1000.
```

Fig. 10-17. Vergr. 375. Fig. 17a. Vergr. 1000.

Tafel VIII.

Fig. 18-24. Vergr. 375. Fig. 24 a u. 25. Vergr. 1000, Fig. 26. Vergr.?

Fig. 27-35. Vergr. 375.

Fig. 36. Vergr. 250.

Tafel IX.

Fig. 37. Vergr. 250. Fig. 37a. Vergr. 1000.

Fig. 38-39, Vergr. 250.

Fig. 40. Vergr. 375. Fig. 41a n. h. Vergr.?

Fig. 42 u. 43. Vergr. 375.

Fig. 44. Auormales Stadium; rechts Verschmelzung von einem stationären und zwei Wanderkernen, links Teilung des stationären Kernes. Vergr. 375.

Fig. 45. Anormales Stadium; links MaN., rechts MaN. und diverse undefinierbare Kerne. Vergr. 375.

Fig. 46. Anormal eutwickelter Exkouiugaut, 6-7 Stuuden nach Ende der Konjugation fixiert. Alter Makrouukleus (a. M.). 10 neue MiN .- (m) und 6 MaN .-Anlageu (n. M.), Vergr. 500.

Fig. 47. Anormales Teilungsstadlum, 61/4-7 Tage nach Ende der Koningation axiert, Mand (os). Der untere Teilsprößling euthält 4 MaN.-abuliche Kerue. Vergr. 375.

Fig. 48a u. b. Zwei Tiere, welche aus der zweiten Teilung eines Exkoujugauten hervorgingen. Die erste Teilung hatte 5-6 Tage nach Ende der Koujugation stattgefunden, die zweite Teilung 2 Tage nach der ersten. Die Teilsprößlinge wurden 1 Tag nach der zweiten Teilung fixiert. 48a Mund (os) und 3 MaN.-ähnliche Kerue. 48 b kerulos; Maud (os) und Schlund sichtbar. Vergr. 375.

Fig. 49. Überwauderung des Wanderkerns des rechten Koujuganten. Schuittpräparat. Schnittdicke 2-3 µ. Färbuug uach Heioenhain. Nachfärbuug Säurefachsin, Vergr. 375.

Fig. 50. MiN. uach der Verschmelzung. Vergr.? Beh. siehe Fig. 49. Fig. 51. Struktur des MaN. Beh. siehe Fig. 49.

Fig. 52 a u. b. Querschnitte durch den neuen Hauptkern. Stadinm Fig. 33 μ 2. 1. u. μ 12. Vergr. 1500.

Fig. 52c. Längsschnitt durch den gleichen Kern wie in Fig. 52a u. b.

(Begonnen im zool. Institut Berlin, vollendet im zool. Institut Heidelberg.)

Beiträge zur Kenntnis von Difflugia urceolata Carter.

Von

Margarete Zuelzer (Heidelberg).

(Hierzu Tafel X-XII und 2 Textfiguren)

Material und Untersuchungsmethoden.

Die zu nachstehenden Untersuchungen verwandten Diffugien stammen aus an Splagnum reichen Torfunoren im Grunewald bei Berlin; sie sind dort häufig. Ich erhielt oft sehr reiche Kulturen wenn ich Splagnum mit Torfunsser in großen Glasschalen wachsen ließ. Es empfiehlt sich, die Kulturen nicht der grellen Sonne auszusetzen. Nach einigen Wochen fand sich in mindestens der Hälfte der so angesetzten Gläser eine reiche Faun von Difflugia ureelotat, pyriformis und lobostoma, Leequerensia spiralis, sowie Arcella vulgaris. Zur Untersuchung wählte ich Difflugia ureelotat Camtra: sie ist wegen ihrer Größe (Schalenlange 200—400 µ) und Dinuschaligkeit ein verbältnissin sigtig angenehmes Untersuchungsobjekt.

Am lebenden Tiere ist wegen der Undurchsichtigkeit der Schale wenig zu sehen. Öfters wurde die Schale vorsichtig lospräpariert, doch kommt man damit nicht weit. Es ist deshalb meist nötig, die Tiere in nöglichst felne Schnitte zu zerlegen. Zu diesem Zwest wurden sie in Paraffin eingebettet, und zwar in kleinen, sehr tiefen Uhrschalen, in denen die durch ihre Schalen beschwerten Difflugien stets auf den Boden sinken und dort dicht beieinander liegen. Das Schneiden ist wegen der steinigen Schalen unbequem, doch gelang es durch Überstreichen des Paraffinblocks mit Heiden's Mastix-Kollodiumlösung. Ich konnte so, selbst von sehr spröden Cysten, Schnitte bis zu 2 μ Dicke herstellen.

Konserviert wurde fast uach allen gebräuchlichen Methoden; die besten Resultate, besonders für Cysten, ergab die Behandlung mit dem schwachen Flexmung'schen Gemisch; für unencystiert Tiere bewährte sich außerdem Sublimatlösung mit absolutem Alkohol, im Verhältnis 2: 1, wie Schatzunk es oft empfiehlt, erwärmt und mit einer Spur Eisessig versetzt; ferner heißer 70 proz. Alkohol und Osmimudinnje. Für Cystenfixerung benutzte ich häufig auch Pikriuessigsäure oder Pikrinosmiumsäure, doch lieferte Chromosmiumessigssture bester Präparate.

Für Totofärbung der unencystierten Tiere wurde Borakkarmin it Erfolg angewendet. Bei Schnittfarbungen ergab die Filmminsche dereifache Färbung, Safranin, Gentianaviolett, Orange nacheinader, sowold bei unencystierten wie bei encystierten Tieren die besten Resultate. Man kann mit ihr die feinsten Differenzierungen erreichen. Dies ist für die verschiedenen Bestandteile, welche deutlich gemacht werden mitsen, von grober Wichtigkeit. Vielfach warde auch mit Safranin oder Borakarmin und nachfolgender, sehr verdünnter Lösung von Bleuch-Lyon gefäht, was gute (Dersichtsbilder hieferte. Außerdem wurde noch mit Eisenhämatoxylin, sowie mit DeLarptzischem Hämatoxylin gefährl, tetzteres schwach angesäuert, wie Börschut es für die Chromatinkörner des Zentralkörpers der Cyanophycen angibt.

Ich möchte gleich erwähnen, daß Lebendfärbungen der Diffugien negative Resultate ergab. In mit Kulturwasser bergestellen, sehr verdünnten Lösungen von Neutralrot oder Methylenblau lebten die Tiere 24—48 Stunden. Es färbten sich aber deutlich nur die toten, als Nahrung aufgenommenn Bestandreile. Schwach färbten sich ferner die feinsten Körnehen im Protoplasma; Kerne und alles bürge blieb aboult ungefärbt. Erst wenn man die Tiere zerquetseht und sie in der Farblösung absterben, beginnt eine deutliche Färbung ihrer Bestandreile einzutreten.

I. Unencystierte Tiere. A. Schalenbau.

Auf die Schalen der Difflugien möchte ich nur ganz kurz eingehen und verweise auf die ausführlichen Arbeiten von Rhumbler

1891 95). Anch ich fand häufig Doppelschalen, in denen die beiden Öffnungen einander diametral gegenüber lagen; jedoch auch einmal eine, in welcher die Öffnungen dicht nebeneinander lagen.

Das Schalenmaterial besteht, wie bekannt, größtenteils ans Fremdkörpern. Es wird meistens vor der Bildung einer neuen Schale, ähnlich wie die Nahrung, in das Protoplasma aufgenommen und in der vorderen Region desselben anfgespeichert (intratalame Aufspeicherung). Außerdem fand ich häufig anßen vor der Schalenmindung aufgespeichertes Schalenmaterial, welches die Tiere mit sich unhertrugen. Wie dies doorthin gelangte, weiß ich nicht (extra-thalkme Anfspeicherung). Vizawoax (1888) fand bei Difflugia urcolata nur intrathalam aufgespeichertes Schalenmaterial. Leh möchte betonen, daß ich häufig extrathalam aufgespeichertes fand, weil BRUMAILER (1895) die Art der Schalenmaterialatspeicherung für eine Systematik der beschalten Süßwasserrhizopoden zu verwenden vorschlöst.

Die Schalen sind aus Sandkörnehen und ans offenbar vom Plasma ausgeschiedenen kleinen runden Plättchen aufgebant. Erstere findet unan häufig vor der Mindung aufgespeichert, letztere dagegen im Plasma der Diffingten wieder. Rutwatza (1895) gibt eine bequeme Methode der Unterscheidung dieser beiden Bestandteile an: die Sandkörnehen bestehen aus kristallinischer Kieselsäure und sind also doppeltbrechend; die ausgeschiedenen runden Plättchen dagegen bestehen aus amorpher Kieselsäure und sind einfachbrechend. Ich kann diese Tätsachen bestätigen. Die Plättchen im Weichkörper der Tiere sind stets einfachbrechend und sind daher anch in fertigen Schalen leicht wiederzuerkennen.

Das dünne Häutchen, welches die Steinchen der Schale zusammenhält, löst sich in 2 proz. Kalilauge sofort, färbt sich mit Jod stark gelb und ist vermntlich ein Eiweißkörper.

B. Difflugien im Frühling.

1. Biologisches.

Wenn man im Frühling, etwa vom Mai an, Difflugia urceolata beobachtet, so sieht man die Tiere lebhaft umberkriechen. Die 2-7 lobssen Psendopodien sind dünn, hyalin und werden oft doppelt so lang wie die Schale. Es fällt anf, das sie häufig plötzlich, scheinbar grundös, nunkrieken. sich runzeln und dann schnell eingezogen werden. Berührt man die Psendopodien, mit denen die Tiere anf ihrer Unterlage umberkriechen, so werden sie runzelig und lösen sich von der Unterlage ab. Kleine Glaspartikelchen bleiben jetzt an ihnen kleben, worauf die Pseudopodien gewöhnlich schnell eingezogen werden. — Die Tiere kriechen auf den Pseudopodien umber, so daß die Schalenöffung gewöhnlich vom Beschauer abgewacht ist se umfleßen mit ihnen die Sahrung, meist Diatomeen mod kleine Algen. Doch wurde auch die Aufnahme langer Algenfäden behachtet. — Die Schalenöflie ist meist nur halb vom Plasma erfüllt.

2. Bau.

a) Protoplasma. Im Körper der Difflugien lassen sich drei verschiedene Zonen voueinander unterscheiden. Unterhalb der Mündung befindet sich eine Zone von Plasma, welche lebend ziemlich hvalin erscheint: in ihr kann man feinste Körnchen wahrnehmen, welche stark lichtbrechend sind. Anf Schnitten sieht man, daß das Plasma in dieser oralen Zone sehr feinwabig ist. Die feinen Körnchen färben sich ebenso wie das Plasma und verhalten sich auch bei Verdanungsversuchen ebenso. Das Plasma der daranter liegenden Zone, der mittleren, ist großwabiger. Es enthält die kontraktilen, die Nahrungsvakuolen und die Nahrnngsreste. Auch finden sich häufig Tröpfchen, die sich mit Osmiumsänre schwärzen, also fettartig sein dürften. In der unteren Partie dieser Zone finden sich die oben erwähnten Schalenplättchen, kleine runde, stark lichtbrechende Gebilde (Taf. X Fig. 12sp) von gelblicher Farbe. Sie färben sich mit keinem der verwendeten Farbstoffe und sind völlig indifferent gegen Jod, kalte Alkalilösungen, Salz-, Salpeter- und Osmiumsäure. Wie schon hervorgehoben, sind sie einfach brechend.

In der basalen Zone, welche jedoch, die mittlere nmfassend, sich peripher nach der Mündnng emporzieht, liegen die Kerne und die Chromidialsubstanz.

An der gesamten Oberfläche des Weichkörpers, direkt unter der Schale, findet sich eine dünne Schicht reinen Plasmas. Diese ist eine Fortsetzung der oralen Plasmazone und führt dieselben feinen Körnehen wie diese

b) Kerne. Diffugia nreolata ist vielkernig. Ziemlich im Grunder Schale liegen die ca. 10 bis 30 Kerne, welche $14-25~\mu$ Durchmesser besitzen. In Tieren, deren Weichkörper 216 μ lang war, fand ich ca. 20 Kerne von $20-22~\mu$ Durchmesser; in einem Weichkörper von $70~\mu$ Länge Kerne von $16-24~\mu$ Durchmesser; im Weichkörper von $144~\mu$ Länge Kerne von $18-22~\mu$ Durchmesser. Die Kerne haben stets eine doppelt konturierte Membran, welche aach an lebenden Kernen deutlich zu sehen ist. Lebende Kerne sind stets kugelig und

erscheinen wie eine von Flüssigkeit erfüllte Blase. In dersehen bemerkt man viele stärker brecheude Binnenkörper. Diese liegen der Membran nie dicht an, vielnehr findet sich unter der Membran stets eine körnerfreie Zone; ein Kerngerist kann man am lebenden Kerne nicht wahrnehmen (Taf. X Fig. 6a u. b). Die Binnenkörper liegen oft im Kern ziemlich gleichmäßig verteilt, oft nur in einer engeren, zentraleu Zone. Sie sind stark lichtbrechend und deutlich vakuolisiert (Taf. X Fig. 6c). Sie sind stark lichtbrechend und deutlich vakuolisiert einzelne miteinander, ja sogar viele zu wurst-oder perl-schuurartigen Gebilden. Die Größe der Kerne nnd die Anordnung ihrer Binnenkörper schwankt im selben Tier, im Gegensatz zu anderen vielkernigen Rhiizopoden, z. B. Trichosphaerium, bei dem Schaudsky (1899) stets alle Kerne gleich fand.

Auf Schnitten zeigt die auffallend starke Kerumembran bei allen Doppelfärbungen stets die gleiche Farbe wie das Plasma; dies läßt auf ihre plasmatische Herknoft schließen. Im Kerninnern ist auf Schnitten ein feines, mäßig lichtbrecheudes Gerüstwerk unterscheidbar; man antersucht dies am besten auf möglichst dünnen Schnitten in verdünntem Glyzerin. Die klarsten Bilder lieferten hierfür Präparate, welche mit chromsaurem Kali und Hämatoxylin gefärbt waren (Taf. X Fig. 7). Im Flemming'schen Dreifarbengemisch färbt sich das Kerngerüst mattblau mit Gentianaviolett, auch bei Doppelfärbungen von einem Kernfarbstoff (Safranin oder Boraxkarmin) mit Bleu-de-Lyon nahm es eine matte Blaufärbung an. Das Gerüst erscheint wie ein Netzwerk: doch ist dies wohl der optische Ausdruck für ein Alveolenwerk; ich schließe dies aus dem häufig auftretenden Alveolarsaum, zu welchem die Maschen des Gerüstes meist unterhalb der Membran angeordnet sind. Der Inhalt der Alveolen wird von schwach lichtbrechendem Kernsaft gebildet. In die Knotenpunkte des Alveolenwerks sind feinste Körnchen eingelagert, welche sich ebenso wie das Kerngerüst färben.

c) Chromidials hubstanz. In der basalen Zone finden wir außer den Kernen im Plasma eine k\u00f6mige Masse, welche im Leben durch starkes Lichtbrechungsverm\u00f6gen auffallt. Mit allen Kernfarbstoffen (Eisenh\u00e4mantoxylin, Safranin, Borax-Karmin) f\u00e4rbt sie sich ebenso stark wie die Binnenk\u00f6prer der Kerne und lebt sich dann sehr deutlich von dem blassen Protoplasma ab. Hzarwin (1899 und 1902) bezeichnet die Masse als das Chromidial- oder Chromatinnetz. In unserem Falle ist die Anordnung jedoch noch nicht netzartig. Vielmehr sind die Bilder, welche die Chromidialsubstanz in diesem Stadim zeigt, die durchaus unregelm\u00e4\u00fcgren Balken und Klumpen von ganz ungleicher Größe und Form (Taf. I Fig. 1 u. 1 a shr). Verschmelzen größere Partien der Chromidiasluststarz miteinander, so entsendet sie dann Balken und Ausläufer im Plasma (Taf. X Fig. 10 u. 12 chrs). Hänfig ist die ganze Massee aber auch in kleine und kleinste Partikel zerspalten, welche unregelmäßig im Plasma liegen.

Direkte Beziehungen zwischen dieser Chromidialsubstanz und ein Kernen konnte ich auf diesem Stadinn nicht währnehune. Viele der Kerne liegen, ohne von Chromidialsubstanz umgeben zu sein, direkt im Plasma; an anderen Stellen wieder liegen Balken und Klumpen von Chromidialsubstanz im Plasma, ohne daß sich Kerne in ihrer Nähe befinden. Die Chromidialsubstanz dieses Stadiums zeigt im Innern der recht kompakten Masse zahlreiche kleine Vakuolen von sehr verschiedenem Durchmesser, deren Inhalt jedenfalls flüssigs (Taf. X Pig. 1a.) Ams sieht die Masse zwischen zwei Vakuolen oft in lange schmale Brücken ausgezogen, was es wahrscheinlich macht, daß ihre stark fürbbare Grundsubstanz zähflüssig in

d) Kernspindelähnliche Gebilde. Im Plasma mancher Tiere, auch zwischen den Brocken der Chromidialsubstanz fand ich häufig Gebilde, ca. 12 μ lang, 20 μ breit, welche ich erst für Kernspindeln hielt (Taf. X Fig. 9a-e). Sie erinnern ziemlich lebhaft an die chromatinarmen Spindeln, wie sie R. Hertwig (1899) für Arcella abbildet (Taf. XXIX Fig. 5, 6a, 6b, 8). Diese Gebilde bestehen ans Fäden, die sich im Flemming'schen Gemisch sehr matt rötlich tingieren; sie durchziehen die spindelförmigen Gebilde meist längs, sind aber manchmal auch unregelmäßig-knäulig angeordnet, und zeigen an den Enden oft Stellen, die stärker gefärbt sind. Nachdem ich solche Gebilde öfter untersucht habe, scheint es mir sicher. daß sie nichts mit den Kernen der Difflugien zu tun haben. Es wäre anch schwer verständlich, daß die chromatinreichen Difflugieukerne so chromatinarme Spindeln liefern sollten. In den Fäden dürfen wir wohl fremde Organismen, wahrscheinlich Bakterienfäden erblicken. Die rötere Färbung an den Enden scheint daher zu rühren, daß die Fäden hier nmgebogen sind und daher im optischen Querschnitt gesehen werden. In einem und demselben Tiere fand ich höchstens 4-8 solcher Gehilde nehen 12-20 Kernen.

C. Veränderungen der Chromidialsubstanz im Laufe des Sommers.

a) Bau der Chromidialsubstanz. Im Laufe des Sommers kann man verfolgen, daß die Chromidialsubstanz regelmäßige typische Veräuderungen durchmacht. Sie wird voluminöser, indem ihre Vakuolen isiation fortschreitet (Taf. X Fig. 2). Die Vakuolen oder Alveolen wachsen nach und nach etwas und gleichen sieb in ihrer Größe mehr aus; auch vermag man jetzt schon zu bemerken, daß der stark färbbarr Teil der Chronidialanbstanz oder ihr Gertskwerk viele kleinste Körnchen enthält, welche sich mit allen Kernfarbstoffen scharf tingieven und daher die Färbbarkeit des Gerüstwerks bedingen. — An den Kernen treten keine Veränderungen auf.

Von nngefähr Anfang September ab ist durch die fortschreitende Vakuolisation das Bild der Chromidialsnbstanz ein anderes geworden (Taf. X Fig. 3a). Die Chromidialsnbstanz bildet nun etwa ein Drittel bis die Hallfte des ganzen Weichkörper volumens (Taf. X Fig. 8). Ihre gesamte Masse ist meist im kontinuierlichen Zusammenhang und entsendet Balken und Anslänfer ins Plasma. Aber auch hier findet man kleine, losgetrennet Partien isolert im Plasma, welche nur 3, 2 oder 1 Vakuole enthalten. Eine Abgrenzung ihrer Masse vom Plasma durch eine Membran findet sich jetzt behsowenig, wie bei den Frühlingstieren. Die Färbbarkeit der Substanz tritt wegen der großen, blassen Vakuolen nicht mehr so stark hervor.

Die Grundsubstanz, welche bei den Fr\u00e4hlingstieren fast allein die stark gefärbte Chromidialsubstanz darstellte, ist jetzt anf die Gerüst- oder Zwischensubstanz zwischen den dicht gedrängten Vakuolen reduziert. Wie gesagt, erkennt man nnn, daß die starke Färbbarkeit von kleinsten Körnchen herrührt, die sich mit Kernfarbstoffen stark tingjeren und in eine achromatische Grundsnbstanz eingelagert sind. Am klarsten werden die Verhältnisse, wenn man die kleinsten isolierten, im Plasma liegenden Chromidialsubstanzteile untersucht (Taf. X Fig. 3b). Es sind dies kleine Hohlkugeln von ca. 3-4 µ Dnrchmesser. Sie bestehen aus einer achromatischen Hülle, in welche die kleinen, mit Kernfarbstoffen färbbaren Körnchen eingelagert sind. Den Inhalt einer ieden Kugel bildet eine Vakuole. Stoßen mehrere solche isolierte Hohlkugeln znsammen, so verschmelzen ihre Hüllen zu einer gemeinsamen Wand und bilden so ein Wabenwerk, dessen Wände die achromatische Grundsubstanz mit den vielen, stark färbbaren, eingelagerten Körnchen, den Wabeninhalt die früheren Vakuolen bilden (Taf. X Fig. 3a). Die stark gefärbten Körnchen liegen dann in den Wabenwänden oft so zahlreich und dicht aneinander, daß sie als gleichmäßig gefärbte Masse erscheinen und die achromatische Grundsnbstanz häufig ganz verdecken (Taf. X Fig. 3c). Die Knotenpunkte dieses Wabenwerks werden durch stärkere Tinktion besonders dentlich. Ob dies von stärkerer Körnchenanhäufung oder von größeren Körnchen herrührt, konnte ich nicht entscheiden (Taf. X Fig. 3 a. b).

Die einzelneu Waben, die sich durch irgenatwelche Wirkungen abgelöst haben, bilden also die kleinsten Kügelchen, welche bei erneutem Zusammentritt liner Wände der Zwischen- oder Gerüstsubstanz ein neues Wabenwerk bilden können. Verzleichbare Verhältnisse hat Zurtzwo (1806) bei Spirillum undula minus photographiert. Es landelt sich dort um Plasmawaben, welche sich beim Absterben der Spirillen durch Spaltung der flüssigen Wände als kleine Holkkürelchen ablösen umd isolieren.

Bei Betrachtung des lebenden Tieres werden diese Verhältnisse verständlicher. Um lebende Chromidialsubstanz studieren zu können. präparierte ich die Schale vorsichtig ab und presste die Tiere uuter dem Deckglas. Deutlich kann man nun die Chromidialsubstanzkügelchen, die stärker lichtbrechend als das Wasser und das sie umgebende Plasma sind, beobachten. Die Kügelchen kleben in größeren Partien aneinander. Durch die lebhafte Plasmaströmung werden sie umhertransportiert, dabei in sich vorwölbende Partien des Plasmas mitgerissen und durch die starke Strömung häufig ganz voneinander isoliert. Manchmal liegen nur noch zwei oder drei Kügelchen aneinander. Große Klumpeu und Ballen von ChromidinIsubstanz wurden durch die Strömung in kurzer Zeit in einzelne Kügelchen gespalten, An anderen Stellen wieder konnte ich deutlich sehen, wie die isolierten Kugeln, wenn sie in dem Plasmastrom einander berührten, aneinander kleben blieben und fortgesetzt neue Kugeln in ihren Verband aufnahmen, so daß ein Wabenwerk von Chromidialsubstanz sich vor meinen Augen bildete. Daß die einzelnen Chromidialkügelchen so leicht miteinander verkleben und verschmelzen, und ebenso durch mechanische Wirknug, wie doch die Plasmaströmung eine ist, wieder so leicht voneinander getreuut werden können, deutet mit Bestimmtheit auf ihre flüssige Beschaffenheit hin.

Durch das Studium des lebenden Tieres werden die Präparate viel verständlicher. Man versteht, wie die große Mannigfaltigkeit der Bilder in bezug auf die Vertellung der Chromidialsubstan; im Tiere, zustande kommt. Hänfig verschmitzt eben die ganze Masse zu einer netz- oder ringartigen Gesamtmasse; ebenso häufig aber sieht man größere Balken und Klumpen, die nicht miteinander in Verbindung stehen, im Plasma verteilt, und daueben isolierte kleine Kügelchen oder Elemente der Chromidialsubstanz.

Die Hülle der einzelnen Kügelchen, welche die Chromidialsubstanz zusammensetzen, besteht also aus einer achromatischen zäh-Archiv für Protistenkunde. Bd. IV. 17 flüssigen Substanz, die sich kanm färbt und das Stroma für die in sie eingelagerten feinen Körnchen liefert.

Die erwähnten feinen Körnchen der Chromidialsubstauz f\(abreasich mit ausgesituerten Disa.ptz.b\(Schem H\) Hamatotylin rot, beelnso bei Totof\(abrund 1 \) Totof\(

Der Inhalt der Hohlkügelchen färbt sich gewöhnlich schwach diffus (Taf. X Fig. 3a), meist in der Farbe des Kerns, selten wie das Plasma. Bei Doppelfärbung von Safranin und Bleu-de-Lyon, zwei basischen Teerfarbstoffen, färbt sich der ganze Inhalt der Vaknolen diffus rötlich, und auch mit Methylenblau, das zeitweilig noch etwas alkalisch gemacht wurde, anch einem basischen Teerfarbstoff, färben sich charakteristisch nur die Körnchen in der Grundsubstanz, der Inhalt der Vaknolen bleibt ungefärbt oder nimmt einen matten diffusen bläulichen Schein an. Irgend ein kontnriertes Inhaltsgebilde war im Vakuolen- oder Wabeninhalt nicht deutlich zu machen. - Um so erstaunlicher war es nun, daß es bei diesen Herbsttieren mit der Flemming'schen Färbung gelang, an Material, das mit Chromosmiumsäure, Pikrinessigsäure oder Sublimatalkohol konserviert war, in den Vakuolen ein deutlich konturiertes Inhaltsgebilde kenntlich zu machen (Taf. X Fig. 3c, d u. 4). Es füllt fast die gauze Vakuole ans und wird von Gentianaviolett - doch auch einem basischen Teerfarbstoff - deutlich blau gefärbt. Seine Größe beträgt etwa 11/2-2 µ. Dies blaue Inhaltsgebilde ist von einem ungefärbten Flüssigkeitshof umgeben. Je größer dieser helle Hof ist, desto deutlicher hebt sich die blaue Inhaltskugel von der durch ihre vielen eingelagerten Körnchen rot gefärbten Hülle ab. Es machte manchmal den Eindruck, besonders an Präparaten, bei denen die Gerüstsubstanz besonders massig und wegen der zahlreichen eingelagerten Körnchen fast homogen erschien, als ob von den blanen Inhaltskugeln dnrch den hellen Hof zur Gerüstsubstanz feinste Fädchen zogen. Dieses Bild beruht iedoch wohl auf optischen Erscheinungen (Taf. X Fig. 4).

Die Inhaltsgebilde der Chromidialsubstanzwaben siud schwächer lichtbrechend, als die stark färbbaren Körnchen der Hüllsubstanz. Letztere Körnchen sind stärker lichtbrechend als Kanadabalsam, das

Inhaltskorn dagegen ist schwächer lichtbrechend als Kanadabalsam. Daher erscheinen die Vakuolen der Chromidialsubstanz im Kanadabalsampräparate wie hohl und ich bemerkte erst verhältnismäßig snät die Inhaltsgebilde in ihnen. In Wasser untersucht, sind die kleinen eingelagerten Körnchen der Hülle viel, das Inhaltsgebilde der Wabe ein wenig stärker lichtbrechend als das nmgebende Wasser. Zwischen gekreuzten Nikols erwiesen sich die Inhaltskörner schwach doppelbrechend; doch ist dies wegen ihrer Kleinheit nur undeutlich zu sehen. Die achromatische Grundsnbstanz der Hülle ist sehr mässig lichtbrechend, und in Kanadahalsam kaum, in Wasser oder verdünntem Glyzerin schwer zu erkennen. Die Substanz des Hofes ist im Leben sehr schwach lichtbrechend und daher jedenfalls wässerige Flüssigkeit. Auf Kanadabalsampräparaten ist letztere natürlich durch Kanadabalsam ersetzt, und zeigt auf den Präparaten die Lichtbrechung desselben. Der Hof ist tatsächlich vorhanden und nicht etwa eine optische Erscheinung. Denn das Inhaltskorn ist verhältnismäßig nicht so stark lichtbrechend, daß man annehmen mußte, der Hof beruhe nnr auf Reflexion oder Beugung des Lichts. Auch bleibt er nnd das Korn bei verschieden hoher oder tiefer Einstellung deutlich bestehen. Schließlich wird, besonders bei Färhung mit Flemmung'schem Dreifarbengemisch, das Inhaltsgebilde blau und die Hülle wegen ihrer vielen eingelagerten Körnchen so charakteristisch rot gefärbt, daß sich beide Substanzen scharf von dem ungefärbten Hofe absetzen. Doch auch ungefärbt sieht man die verschiedenen Substanzen wegen ihrer verschiedenen Lichtbrechung sich voneinander absetzen. Am uugünstigsten zur Benrteilung dieser Verhältnisse sind Färbungen. bei welchen der ganze Inhalt diffus gefärbt erscheint, wie etwa mit Safranin and Bleu-de-Lyon (Taf. X Fig. 3 a, b).

b) Chemische Beschaffenheit der Chromidialsubstanz, Um nir über die Natur der Chromidialsubstanz weiters Kalneit zu verschaffen, wurden einige Verdauungsversuche angestellt. Die dazu verwandten Tiere wurden in Optruz. Alkohol bei 70° C faiert, in Parafin eingebettet, etwa 15 µ dick geschnitten und mit Wasser anfgeklebt. Die Chromidialsubstanz und anch die Kerne sind an diesen ungefärbten Präjaraten deutlich zu erkennen. Auch wurden Diffügjen später nur zerquetscht und mit warmem Alkohol unter dem Deckglas behandelt. Bei der hierbei eintretenden Eiweligerinnung bieiben die Tiere am Objektträger haften und diese Methode ist zum Studium der durch Zerdrücken isolierten (hromidialsubstanzkägelchen iu vielen Fällen angenehmer. Die Verdauungsversuche wurden ausgeführt mit kinstlichen Magensaft (1000 Telle Wasser 100 Teile Schweinemageaschleinhant, 15 Teile Salzsäure. Diese Lösung verdaute Hühnereiweiß, das in Alkohol aufbewahrt und dann gut ausgewaschen worden war, in 12 Stunden bei 40°. Schnitte, welche wie oben geschildert vorbehandelt worden waren, wurden unter ein von Glassfäuel gestütztes Deckglas gebracht, mm nöglichst viel Flüssigkeit zum Objekt zutreten lassen zu können, und gut litteriers Pepsin darauf gebracht; das Prüparat wurde mit Paraffinrand luftdicht verschlossen und in einer feuchten Kammer 24 Stunden bei 40° lm Warmschrank aufbewahrt. Dann war das Plasma größentlist, die Höllsubstanz der Chromidialkugeh unt wenig verdant, deren Inhaltsgebilde traten deutlich unverändert hervor. Die Kerne waren blaß, aber deutlich zu sehen.

Versuche mit Trypsin wurden wie die mit Pepsin vorgenommen. Ich verdanke das Trypsin Herrn Dr. Mays in Heidelberg, dem ich dafür vielen Dank sage. In der Trypsinlösung löste sich eine Fibrinflocke, die in Alkohol anfbewahrt und dann gnt ausgewaschen war, bei Zimmertemperatur in 2 Stunden. Die Difflugienschnitte ließ ich 24 Stunden bei 40° im Trypsin und fand dann Plasma und Kerne fast restlos aufgelöst. Die Hülleu der Chromidialsubstanzkugeln waren verschwunden, dagegen waren deren Inhaltskörner völlig unversehrt und meist gänzlich isoliert und freigelegt. An diesen isolierten Körnern ist zu sehen, daß sie nicht nur kugelförmig, sondern häufig abweichend geformte Gebilde sind; auf Schnitten dagegen ist ihre Form wegen der dichten Zusammendrängung schwer zu erkennen. Die isolierten Körner sind häufig länglich, biskuitförmig, fast dreieckig, oder auch wie aus zwei oder drei winzig kleinen Kügelchen zusammengewachsen, oft jedoch anch kngelig (Taf. X Fig. 5). Sie erscheinen homogen; eine Schichtung ließ sich nicht wahrnehmen. Doch schien es mir öfters, als ob sich im Innern ein kleines Inhaltskörnchen befäude. Die Trypsin- und Pepsinverdauungsversuche wurden an den so isolierten Gebilden 2-3 Tage bei 40° fortgesetzt - ohne Erfolg, sie blieben unverändert.

Behandelt man die Schnitte mit 1—2 prox. Kailauge, so quellen Plasma, Kerne und Chromidialsubstanzwände und lösen sich schließich; dagegen bleiben die Inhaltskörner der Chromidialsubstanz unverändert, nur quellen sie etwas und werden dadurch deutlicher. Auch 24—48 Stunden fortgesetzte Behandlung mit 2 prox. Kailauge bei 40 ergab keine anderen Hesultate. Werden die so durch Trypsia der Kailauge issieherten Inhaltskörner mit Job dehandelt, so fürben sie sich sehr charakteristisch rötlich-braun, ungefähr mahagomfarbig. Beim Erwärnen verschwindet die Farbe, un beim Erkalten wieder

dentlich zu erscheinen. Ich behandelte mit Kalilauge isolierte Körner mit 13 proz. Schwefelsäure: nach 24 Stunden im Wärmeschrank bei 40 ° waren sie ungelöst und unverändert. Körner, welche ich vorher, wie oben angegeben, mit Kalilange isoliert und mit Jodjodkalium dentlich gefärbt, dann mit 50 proz. Schwefelsänre behandelte, entfärbten sich, blieben aber sonst unverändert. Ich behandelte die Körner wieder mit Jodjodkalinm, wobei sofort die typische rötlich-braune Färbung auftrat. Behandelt man nun vorsichtig mit 50 proz. H.SO., so daß dieselbe im Wasser allmählich herantritt, so wird die Jodfärbung viel intensiver tief dunkelbraun aber weder blau noch violett. Trat die Schwefelsäure schließlich in voller 50 proz. Konzentration zu den Körnchen, so verblaßte die Farbe, die Körner blieben aber unverändert. In 86 proz. Schwefelsänre quellen die Körner auf und lösen sich sofort. - Wurden die Schnitte, die wie vorher beschrieben hergestellt waren, mit filtriertem Speichel behandelt, so kann man unter dem Mikroskop verfolgen, wie sich die Inhaltskörner der einzelnen Chromidialsubstanzkugeln auflösen. Ich konnte deutlich das Kleinerwerden und schließliche Verschwinden der Körnchen in 4. läugstens 8 Minuten beobachten. Mit Jodiodkalium färbten sich nun nur noch Plasma. Kerne und Wabenwände der Chromidialsubstanz matt gelblich, von den Inhaltsgebilden war keine Sour mehr nachzuweisen. Bei Behandlung mit Kalilange löste sich jetzt alles auf. Derartige, mit Sneichel behandelte Präparate färbte ich unn nachträglich mit Safranin, Gentianaviolett, Orange, und fand das ganze Präparat wie sonst. In den Wabenwänden haben sich die in das achromatische Stroma eingelagerten Körnchen deutlich rot gefärbt, der Wabeninhalt aber blieb absolut ungefärbt. Die Inhaltskörner waren also gänzlich verschwunden.

Die im Wabeninhalt der Chromidialsubstanz auftretenden Körner missen, wie ihre Läsileknicht durch Speichefferment, ihre Jodfärbung und ihre Widerstandsfahigkeit bei anderen Reaktionen beweist, ans einem kolbidalen Kohleityarte bestehen. Bodiert zeigen sie ja auch dieselbe Form wie stärkeartige Kohlehydrate. — Speichel löst Stärke und Glykogene. Daß wir eine amyloseartige Substanz vor uns haben, wird durch die Jodferaktion ausgesehlossen, wahrscheinlich handelt es sich hier am einen glykogenartigen Körper. Welcher Natur er ist, lädt sich nicht bestimmt ausgeben. Seine Reaktionen ähneln am meisten denen, welche Bütsenna (1885) für die sogenantnen Paraglykogenkörner (Zoamylum, Marvas von Clepsidrina blattarum beschrieb. Doch zeigen sich in einzelnen Punkten Unterschiede. Die Paragtkogenkörner von Cleusidrina blattarum färben sich mit Jod brannrot bis braunviolett, jedenfalls rötlicher als die Kohlehydratkörner der Chromidialsubstanz. Besonders bemerkenswert ist aber, daß iene bei Schwefelsäurezusatz unter Anfonellen weinrot bis veilchenblan werden, während die Kohlehydratkörner der Chromidialsubstanz durch Schwefelsäure erst branner und dann entfärbt werden, aber weder Rötnig noch Violettfärbung zeigen. Bütschli dentete die Paraglykogenkörner der Gregarinen als Reservenahrung. Bei den Difflugien spielen die Kohlehydratkörner dieselbe Rolle, wie wir später finden werden. In der wässerigen Lösung der Paraglykogenkörner konnte Bütschlt nach Kochen mit konzentrierter Salzsäure oder Schwefelsäure Zuckerreaktion nachweisen. Bei den Difflugien mußte ich auf den Versuch des eventuellen Znekernachweises in der Lösung verzichten, weil es unmöglich ist, bei den mit allerlei Nahrung vollgepfropften Difflugien eine genügende Menge von Chromidialsnbstanz zu isolieren. BÜTSCHLI (1903) weist neuerdings auf die Ähnlichkeit der Paraglykogenkörner von Clepsidrina blattarum mit Klebreisstärkekörnern und den sogenannten Florideenstärkekörnern hin. Vielleicht sind auch die Kohlehydratkörner der Chromidialsubstanz der Difflugien ähnlicher Natur, und wäre dann auch für sie die Bezeichnung Zooa mylum zutreffender als Paraglykogen. Die schwache Doppelbrechung und ihre Braunfärbung mit Jod weisen darauf hin: anch in der Klebreisstärke findet sich ein mit Jod brannfärbender Körper Sicher konnte ich jedoch der vorher erwähnten Schwierigkeit wegen nicht feststellen, ob es sich um eine Glykogenart oder etwa um Klebreisstärke handelt.

Ich muß nich also damit begnügen, zu konstatieren, daß die Kohlehydrutkörner im Herbst in der Chromidialusbatanz auftreten nud zwar in jeder Wahe ein Korn. Die Substanz der Körner ist unlöstlich in Pepsin, Trypsin, 2 proz. Kalllauge, Alkohd, Äther, mit Soproz. Schwefelsküre bei 40° morerinderlich, also damit luthit in Zucker überzarführen. In der festen Form, wie sie im Tierkörper vorhanden, ficht sich die Substanz mit Jodjodkalium röllich-brann. Die Farbe verselwindet beim Erhitzen, kehrt beim Erkalten wieder und wird bie Behandlung mit ca. 25 proz. Schwefelskare sehr tief braun; von 50 proz. Schwefelsäure wird sie entfärbt. Von Speichel wird sie rasch reblös.

Es gelang mir nicht, in den unregelmäßigen Vakuolen der viel kompakteren Chromidialsubstanz der Frühlingstiere solche Inhaltskörner nachzuweisen. Sie sind offenbar dort noch nicht vorhanden und treten erst im Wabeninhalt der, wie geschildert wurde, deutlich alveolären Bau zeigenden Chromidialsubstanz der Herbsttiere auf. Daß sie ans Stoffen gebildet werden, die in der Vakuolenflüssigkeit gelöst sind, ist wahrscheinlich. Woher die gelösten Stoffe stammen, läßt sich vorerst nicht sagen.

Die Gerüssubstanz der Chromidialsubstanz besteht, wie die Veranumgsversuche ergaben, zum Teil aus eiweißartigen Bestandteilen, wie ihr deutliches Blässerwerden bei der Behandlung mit Pepsin ergab. Trypsin löst Eiweißkörper und Nukleine. Diesenben werden auch von alkalischen Lösungen, z. B. sehwacher Kailiauge, gelöst. Also auch Nukleine müssen wir in den stark färbbaren Wabenwinden der Chromidialsubstanz und in den Kernen als vorhanden bezeichnen, da sowohl in 1 proz. Kailiauge als auch in Trypsin die Gertistsubstanz und die Kernen aftgelöst wurden. De ich das Vorhandensein von Nukleinen in der Chromidialsubstanz sowohl wie in den Kernen durch diese Verdauungsversuche wahrscheinlich gemacht habe, and da man gewöhnlich Nukleine und Chromatin identifiziert, glaube ich von diesen stark färbbaren Stoffen im Chromidialsubstanzerrist und Kernen könftig als von Chromatin isorechen zu dürfen.

D. Verschmelzungserscheinungen.

1. Plastogamie und Absterbeerscheinungen.

Plastogamie ist meist zwischen zwei, manchmal drei Diffingien om Frühjahr bis Spätherbat zu heobachten; einmal fand ich sogar vier plastogamisch verbundene Individuen. Tiere, von oft ganz verschiedener Schalengröße, legen sich mit den Schalenoffnungen auf-einander mal ihr Plasma verschmilzt miteinander. Gewönnlich werden nach kurzer Zeit zwischen den Mündungen Pseudopodien ausgestreckt, die auffallend lang sind und lebbar überget werden. Die Zeitdauer der Vereinigung schwankt. Manchmal bleiben die Tiere nur 2 Stunden beisammen, andere wieder sind 2—3 Tage verbunden; ansanlamsweise bleiben Tiere sogar 8—14 Tage beisammen, doch scheitt mit das pathologiest. Tremute ich plastogamische Tiere künstlich, so komnte ich nach ungefähr 2 Stunden häufig sehen, daß sie sich wieder vereinigt hatten. Doch war dies bei elf Pararen nur in fünf fällen geschehen, die auderen vereinigten sich nicht wieder. Känstlich nabe unsammengebrachte Diffingeris konnte ich nie um Vereinigtung bringen.

Es fällt auf, daß man in reichen, gut gedeihenden Kulturen selten plastogamisch verbundene Difflugien findet; hänfig mur 1 Proz. In Kulturgläsern hingegen, in denen die Difflugien spärlich waren und in deuen sie später aus mir nubekaunten Gründen ganz ausstarben, kounte ich plastogamisch verbundene Difflugien häufiger finden. Einnal waren aus einer solchen Kultur von 26 bifflugien 4 Paare plastogamisch verbunden. Isolierte ich Difflugien mit Wasser aus den Kulturen in Uhrschalen, in denen viele sehr dicht beieinader lagen, und tat Algen und Diatomeen dazu, so konnte ich dagegen sicher sein, schon nach 8-12 Stunden von 50 Difflugien 8 bis 15 Paare in Plastogamie zu finden. Die einzelu gebliebenen fand ich dann oft mit den Schalenmündungen au Algen oder anch an die Schalen anderer Difflugien gepreißt. Offenhar verbinden sich also die Tiere plastogamisch, wenn sie sich unter Verhältnissen befinden, welche ihren natürlichen Lebensbedingungen nicht entsprechen. Anch scheint die Temperature Einfluß zu haben. An sehr warmen Sommertagen traten Plastogamien auch in kräftigeren Kulturen häufiger auf.

In Kulturen, welche ich für andere Versuche in den Keller und dann anf Els brachte, zogen sich die Difflagien ganz in ihre Schalen zurück und zeigten keinerlei Beendopolienbewegung. Brachte ich nun dlese Kulturen wieder in Zimmertemperatur, so zeigten sich nach kurzer Zeit viele plastogamisch verbundene Paare. Isolierte Paare zeigten nach kurzer Zeit lebhafte Pseudopodienbewegung. Anch nachdem sie sich wieder getrennt hatten, war die Pseudopodienbewegung anffallend lebhaft, lebhafter, wie mir es schien, als bei solchen Diffligien, die vorher nicht plastogamisch verbunden waren.

Auf Schnitten (Taf. X Fig. 12) zeigen solch plastogamisch verbundene Tiere Verschnetzung ihres sehr feinwabigen Plasmas. Kerne und Chromidialsubstanz bleiben vollig unverändert im Fundus der Schalen. Auch an Tieren, die plastogamisch verbunden, sich hieranf getrennt hatten und kurz nach ihrer Trennung konserviert und geschnitten wurden, kounte ich keine Verfünderung an Kernen und Iromidialsubstanz entdecken. Dasselbe negative Resultaf hatte die Untersuchung von Tieren, die ein und zwei Tage nach ihrer Trennung konserviert worden waren.

Wir funden, auf solche Tiere sich besonders häufig plastogamisch verbinden, die unter ungünstigen Bedingungen leben. Viele Tiere bewegten sich nach der Plastogamie lebbanfter und zeigten sich vollstündig lebensfähig. An anderen Tieren jedoch komnte ich daun häufig eigentümliche Abstreverscheimungen beobachten. Es hatten sich am 15. Oktober zwei Difflugien plastogamisch verbunden, welche in solierte. Sie blieben bis zum 1. November verbunden und streckten nur im Aufang häufig Psendopodien aus. Nachdem sie sich getrennt hatten, begann das eine Tier ein großes, lappenförmiges

Pseudopodinm auszustrecken, ganz so, wie es Verwork bei Beginn der Teilung von Difflugia urceolata schildert. Das znerst hynline Pseudopod wurde länger, breiter und zeigte im Innern deutlich körniges Entoplasma. Schließlich quoll der ganze luhalt der Schale heraus und der Weichkörper kroch träge, amöbenähnlich am Boden der Uhrschale herum. Die Bewegnugen waren langsam. Ich glaubte es zuerst mit einem Teilungs- oder Häutungsprozeß des Tieres zu tun zu haben. Nach 24 Stunden quoll das Plasma jedoch durch starke Wasseraufnahme auf, bis es 1, mal größer war als die verlassene Schale. Die Oberfläche war klebrig, denn feine Glassplitter blieben daran haften. Schließlich begann das Tier ganz zu zerfallen. -Zwei andere Tiere verhanden sich plastogamisch, als sie aus dem Freien am 3. Dezember in die warme Stube gebracht wurden. Sie blieben so 24 Stunden verbunden. Dann trennten sie sich und begannen nach weiteren 24 Stunden, wie oben geschildert, aus ihren Schalen zu fließen. - Ein anderes Paar blieb verbunden; aus einem Spalt zwischen beiden Schalen floß das gemeinsame Plasma aus, bewegte sich amöboid und zeigte dann die beschriebenen Absterbeerscheinungen. Dieses Absterben mit Ausfließen aus der Schale habe ich noch häufig, besonders an lange isolierten und anch an zu warm gehaltenen Tieren, ohne vorhergegangene Plastogamie, beobachtet. Schnitte solcher durch Wasseraufnahme stark aufgequollener, ausgeflossener Weichkörper zeigten das Plasma grob und nuregelmäßig vakuolisiert. Beim Beginn des Aufquelleus und Ausfließens bleiben die Kerne unverändert. Merkwürdig erscheint jedoch die Chromidialsubstauz, die sich fast sternförmig um die Kerne aulegt (Taf. XI Fig. 3). Ähnliche Kernbilder erhielt ich bei Difflugien, die ich hungern ließ.

Den geschilderten eigentfamiliehen Absterbeprozeß beobachtete ich sehr länfig in verschiedenen Jahreszeiten. Jedesmal kroch der Weichkörper der Difflugien erst länger oder kürzer ambboid under und zerfel schließlich. Ruxonax (1891) beschrieb einen ganz ähnlichen Vorgang von Arcella, welche er isoliert hielt. Das Wasser war stark bakterienhaltig geworden und der Arcellenweichkörper floß ans der Schale lervor und träge amböbid am Grunde der Ührschale under. Er verlor das Tier später aus den Augen. Ruxomaze scheint es nicht für ausgeschlossen zu halten, ads dieser Prozesf mit der Entwicklung von Arcella in Verbindung steht. Ich vernute jedoch, daß es sich hier um eine fallniche Absterbeerscheinung baudelte wie bei den Difflugien, mit daß solche Erscheinunge nur eine für der Annahme von Häutungsprozesen Anlaß geweben haben

Ich möchte noch kurz auf die Absterbeerscheinungen bei lebensfläten und dann zerquetschten Difflugien aufmerksam machen. Zerdrückt man Difflugien, so zeigt das sein alveoläre Plasma noch einige Zeit ambboide Bewegungen. Hyaline und kernfreie Plasmapartien wöhen sich vor und schulten sich ab. Diese kugeligen Plasmagebilde zeigen dann noch einige Zeit ambboide Bewegungen und deutliche Plasmaströmung. Hierauf zerfallen sie, ohne vorher Quellungserscheinungen wie die oben geschilderten zu zeichlicherten zu zeich

2. Kopulation.

Dieser Vorgang beginnt wie die Plastogamie, nimmt aber einen ganz anderen Verlauf. Zwei Difflugien legen sich mit ihren Schalenöffnungen aneinander und verschmelzen. Die Schalen beider Individuen sind meist etwa gleich groß und mit Weichkörper etwa halb gefüllt. Die Tiere strecken keine Pseudopodien ans. Hierauf beginnt das eine Tier in das andere überzufließen (Taf. X Fig. 10). Manchmal ist dieser Vorgang schon nach einer Stnnde beendet, Andere Paare liegen erst länger, oft einen Tag lang, plastogamisch verbinden beisammen und erst dann beginnt das eine Individunm in das andere überzufließen. Wenn die eine Schale fast ganz gefüllt und die andere fast leer geworden ist, werden dort, wo die beiden Schalenöffnungen aneinander liegen, viele lange, lebhaft bewegliche Pseudopodien hervorgestreckt, und so wird die leere Schale abgestoßen. Meist sind dann nur byaline Pseudopodien zu sehen; es kommt aber auch vor, daß noch ein breiter Lappen körnigen, inhaltreichen Plasmas aus der Schale hervorsieht, dem erst außen das stets hvaline Plasma anliegt, welches die Pseudopodien bildet. Nach und nach wird nnn auch die Masse des körnigen Entoplasmas eingezogen und es schauen nur noch die sich lebhaft bewegenden Pseudopodien hervor. Diesen Vorgang habe ich an lebenden Difflugien sehr oft verfolgt, sowohl an Tieren, die ich schon verbunden ans der Kultur holte, als auch an solchen, welche ich längere Zeit mit einer gezählten Anzahl anderer isoliert gehalten hatte, so daß eine etwaige Verwechslung dieser Kodulation mit einer Teilung, wie Blochmann (1887) einen von Jickelt beobachteten ähnlichen Vorgang deutet. ausgeschlossen ist. Auf Schnitten erkennt man schon auf den Anfangsstadien den großen Unterschied der Plastogamie und Kopulation, wie ich diesen Vorgang wohl nennen muß. Wie oben geschildert, bleiben bei plastogamischen Tieren Kerne und Chromidialsubstanz in ihrer gewöhnlichen Lage in beiden Individuen liegen. Bei der Kopulation ist dies nur bei dem einen Tiere der Fall (Taf. X Fig. 10, 11). Im anderen, dem überfließenden, erkennt man dentlich, wie die Chromidjalsubstanz durch lebhafte Strömung in viele kleine Kugeln und Klumpen auseinander gerissen ist (Taf. X Fig. 10) und im ganzen Plasma umher liegt. Die Kerne liegen dazwischen, ebenso die Nahrungskörper und Vakuolen. Die Anordnung des Weichkörpers in Zonen ist verschwunden. Ebenso wie bei Individuen, die sich plastogamisch verhinden, kann auch bei konnlierenden die Kernzahl der beiden Tiere eine verschiedene sein. So wurden im November Konulationen beobachtet, von denen ein Tier 10, das andere 13 Kerne hatte. Bei einem anderen Paare wiesen beide Individuen 18 Kerne auf. Bei einem dritten schließlich war die Kernzahl 8 und 10. Es fließt nun zuerst das Plasma mit der in viele kleine Brocken verteilten Chromidialsubstanz und den Kernen in das andere Tier über. Es folgt dann das Plasma, das die sonstigen Inhaltsgebilde enthält, und schließlich ein Lappen von dentlich alveolärem Plasma, wohl dasselbe, das hierauf die Pseudopodien bildet (Taf. X Fig. 11). Die übergetretene Chromidialsubstanz verschmilzt mit der des rubig gebliebenen Tieres vollständig; die Kerne lagern sich in den Fundus der Schale. Wir finden nun wieder die Auordnung in Zonen wie bei allen gewöhnlichen Difflugien. Die eine Schale ist ganz leer geworden: ich konnte nirgends irgendwelche ausgestoßene Bestandteile darin finden. Die audere Schale ist dagegen ganz voll Plasma, Konserviert man solche Tiere kurz nach dem Zusammenfließen, so kann man es den Präparaten nicht ausehen, daß man ein Tier vor sich hat, das aus zwei verschmolzenen hervorgegangen ist. unr sind die Schalen ganz gefüllt. Die Chromidialsubstanz dagegen zeigt dieselbe Beschaffenheit wie bei Einzeltieren. Kernverschmelzungen habe ich nie finden können, obgleich ich viele solche Präparate in den verschiedensten Stadien des Zusammenfließens sorgfältig durchmusterte. Nach der Kopulation füllt die Chromidialsubstanz, welche schon die vorher bei Herbsttieren beschriebenen Veränderungen durchgemacht hat, oft den halben, häufig sogar 3, des Weichkörpers der Tiere aus Auch enthalten solche aus Kopulation hervorgegangenen Tiere natürlich sehr viele Kerne.

Die Kopulation ist besonders häufig vom September ab; doch habe ich auch im Juni drei Kopulationen beobachtet. Es gelang mir nicht, festzustellen, was aus diesen frühzeitig kopulierenden Tieren wird. Ein Paar, das ich isolierte, starb ab, zwei Paare konservierte ich, in der Hoffung, neue zu finden, und weil ich nir über die feineren Vorgänge Klarheit verschaffen wollte. Ich kanute damals die häufieren Komolationen der Herbettiere noch nicht.

3. Koningation.

Am 15. Juli fand ich drei Individuen, die anscheinend plastogamisch verbunden waren. Leider konservierte ich diese drei znsammenhängenden Tiere. Am Präparat erst sah ich, daß es sich hier nicht um Plastogamie, sondern um Kopulation oder Koningation handelte. Die Chromidialsubstanz ist in viele Brocken zerfallen (Taf. X1 Fig. 1). Anch die Kerne sind nicht mehr in ihrer ursprünglichen Lage, und zwar ist dies im Gegensatz zu der Kopulation bei allen drei Tieren der Fall. Im Plasma liegen verschieden große Kngeln, welche sich mit Bleu-de-Lyon gefärbt haben, aber auch einen matten Ton von dem Kernfarbstoff (es wurde Safranin angewendet) zeigen. Über ihre Bedentung vermag ich nichts zu sagen; mit der Chromidialsubstanz stehen sie nicht in Verbindung. Vakuolen, Nahrungsvaknolen und Nahrungsreste sind hier wie bei allen anderen verbundenen Tieren vorhanden. Die Kerne zeigen eine auffallend dünne Kernmembran bei Vergleich mit Kernen normaler Difflugien. An einzelnen Stellen der Kernoberfläche scheint die Membran sogar ganz geschwinden (Taf. Xl Fig. 1b, c, d, e). An solchen Stellen bemerkt man dentlich, daß gut gefärbte Binnenkörper aus dem Kerne austreten (Taf. XI Fig. 1b, d bk 1). Anf Figur 1e sind zwei Binnenkörper, bk 1 und bk 2, bereits ans dem Kerne ausgetreten. Einzelne der Binnenkörper sind hier verhältnismäßig groß; sie sind vermutlich aus mehreren kleinen zusammengeflossen. Gewöhnlich liegen Chromidialsubstanzbrocken solchen Kernen dicht an (Fig. 1b. c, d, e chrs), doch ist dies nicht immer der Fall. Jedenfalls liegt die Vermutung nahe, daß hier eine innigere Beziehung von Kernen und Chromidialsubstanz (Taf. XI Fig. 1b, c, e chrs) zu suchen ist. Die Chromidialsubstanz zeigt den typischen, unregelmäßig vakuolisierten Ban der Frühlingstiere, auch sind Kohlehydratkörnchen in ihr nirgend vorhauden. Die Grundsubstanz der Chromidialsubstanz ist massig und läßt keinerlei feineren Ban erkennen. Durch die Strömung zieht sie sich oft in Fäden und Brücken aus (Taf. XI Fig. 1 a). Dies deutet wieder auf ihre zähflüssige Konsistenz hin. Leider fand ich keine Exemplare wieder, die ähnliche Verhältnisse zeigten. Alle anderen erwiesen sich nur als drei plastogamisch verbundene Individuen. - Daß es sich in dem obigen Fall nur um Plastogamie handelte, scheint ansgeschlossen, wenn man diese Tiere mit anderen Plastogumien vergleicht. Duß es sich um Kopulation handelt, glaube ich auch nicht. Bei allen anderen Kopulationen blieb ein Individumu in Ruhe und nahm das andere überfließende in seinen Plasmaleib auf, nm vollständig mit ihm zu verschmelzen. Ebenso war ein Knospungs- oder Teilungsprozeß ausgeschlossen, denn die drei Exemplare hatten sich unter einer Anzahl isolierter und gezählter Tiere miteinander verbnnden. Auch war die Färbung aller drei Schalen fast gleich dnnkel; ein Tier war nur etwas größer als die beiden anderen. Alle drei Individuen sind, wie aus Taf, XI Fig. 1 hervorgeht, in lebhafter Umwälzung ihres Plasmainhaltes begriffen. Alle drei aber sind vom Plasma gleichmäßig erfüllt, so daß man nicht den Eindrnck erhält, als ob ein oder zwei in ein anderes überfließen wollten. Bei allen übrigen Kopulationen, welche ich beobachtete, war dagegen das Überfließen des einen Tieres in das andere bereits bei Beginn des Prozesses deutlich zu erkennen, während Chromidialsubstanz und Kerne ebenso starke Verlagerungen zeigen, wie an diesen Exemplaren. Ich vermnte vielmehr, daß es sich hier nm ein Art Koningationsvorgang handelt, der auf einen Anstauch der Kerne, resp. der Chromidialsubstanz abzielt.

E. Vorbereitungen zur Encystierung.

Bei den Herbsttieren ist die häufige Kopulation wohl sicher in Zusammenhang mit der später zu schildernden Encystierung zu bringen. Das Hauptgewicht scheint auf die Verschmelzung der Chromidialsubstanz zu legen zu sein. Ich möchte in dieser Hinsicht betonen, daß ich im September, Oktober und auch noch vereinzelt anfangs November häufig Kopulationen beobachtet habe, ferner daß ietzt die Schalen der meisten Individuen ganz von Plasma erfüllt sind. Im Weichkörper war der größte Teil von Chromidialsubstanz erfüllt, und hänfig fand sich eine erstaunliche Anzahl von Kernen; bis zu 40 konnte ich zählen. Außerdem ließen sich Kernverändernngen auf Schuitten häufig nachweisen. Ob alle Tiere, welche ich in der angegebenen Zeit konservierte, und die die nachstebend zu schildernden Kernveräuderungen zeigen, wirklich aus zwei kopulierten hervorgegangen sind, kann ich nur mutmaßen, aber nicht behaupten. Jedenfalls zeigten sowohl drei kopulierende Paare als auch vier Difflugien, welche aus der Kopulation hervorgegangen waren und deren Zusammenfließen ich beobachtet habe, die große Masse von Chromidialsubstauz und Kernen und an einzelnen dieser Kerne Veränderungen, welche für die Weiterentwicklung der Tiere von Wichtigkeit zu sein scheinen.

a) Kernveränderungen.

Im Oktober und anfangs November zeigten sich in sehr vielen Präparaten der frisch aus der Kultur genommenen Tiere Kernveränderungen. Das Charakteristische derselben ist, daß die chromatischen Binnenkörper ans dem Kerne austreten. Die Wege, auf denen dies erreicht wird, sind verschieden.

Man sieht oft, daß an einer Stelle der Kernperipherie die doppelt kontnrierte Kernmembran deutlich verdünnt oder nicht mehr nachweisbar ist. Die Alveolen des Kerngerüstes stoßen demnach hier direkt an die des Plasmas. An solchen Stellen sieht man nun einen oder mehrere Binnenkörper des Kernes liegen. Wie Taf. XI Fig. 5c Kern 2 zeigt, liegt hier ein Binnenkörper (bk 1) halb im Plasma, ein anderer (bk 2) hart an der Grenze von Plasma und Kern (siehe auch Fig. 5c Kern 1 [bk 1]). Bei anderen Kernen (Taf. XI Fig. 5f) liegt ein Binnenkörper (bk 1) außerhalb des Kernes, nahe an der Stelle, an der die Membran geschwunden ist; ein zweiter (bk 2) liegt auf der Grenze von Kern und Plasma; Fig. 5b Kern 1 zeigt zwei Binnenkörpor (bk 2) ins Plasma ausgestoßen, und Kern 2 einen solchen (bk 1), der im Begriff ist auszutreten. Dasselbe ist bei Taf. XI Fig. 5 g der Fall; die Kernmembran (km 1) hat sich verdünnt und ein Binnenkörper (bk 1) ist dort ausgestoßen, ein zweiter (bk 2) liegt auf der Grenze von Kern und Plasma. Von dem mit chr bezeichneten Chromatinbrocken kann man nicht mit Sicherheit sagen, ob er ans dem Kern stammt oder aus der Chromidialsubstanz. Solche Bilder sind hăufig (Fig. 5 b Kern 1 u. 2 chr. Fig. 1 c chr. Fig. 2 chr). An manchen Kernen verdünnt sich die Kernmembran an mehreren Stellen gleichzeitig, nnd man kann an solchen Präparaten viele Übergänge des Auswanderns des Chromatins beobachten (Taf. XI Fig. 5 d km 1 nnd km 2, und Fig. 5b Kern 1 km 1 u, km 2, und Fig. 5f km 1 u, km 2). An anderen Kernen sieht man statt der sonst so zahlreichen Binnenkörper nur noch zwei (Taf. XI Fig. 5h) oder einen (Taf. XI Fig. 5i). Die Membran hat sich an diesen Kernen deutlich verdünnt und ist streckenweise verschwunden. Offenbar ist das meiste Chromatin hier in das Plasma ausgestoßen worden.

An anderen Kernen bleibt die Kernmembran ganze erhalten. An einzehen Stellen farbt sich aber die somst stets mit Plasmafrabstoffen typisch gefärbte Membran unn mit dem Kernfarbstoff, welcher stets die Binnenkörper färbte (Taf. XI Fig. 4a u. c. dvr.). Die Kernmembran muß also an diesen Stellen chromatische Substauz, ähnlich der der Binnenkörper enthalten. Möglicherweise handelt es sich um ein durch die Membran Hindurchwandern der flüssigen Binnenkörper. Wahrscheinlicher scheint es jedoch, daß die Kernmembran zähflüssig ist und den wohl ebenfalls zähflüssigen Binnenkörpern den Durchtritt gestattet. Dort, wo die Membran (Phomatinfürbunz geitz, ist verschattet).

mutlich ein Binnenkörper im Begriff die Membran zu durchwandern. Übergänge dieses Prozesses zeigt das Präparat, das in Taf. XI Fig. 4a wiedergegeben ist. In einem der beiden Kerne (recbts) sieht man bereits deutlich die in die Membran eingelagerte chromatische Substanz (chr). An dem linken Kern hat man dagegen vollständig den Eindruck, als ob der hart an der Membran liegende Binnenkörper (bk) im Begriffe wäre, sich der Membran anzufügen, um hindnrchzutreten. Es wurde früher hervorgehoben, daß bei normalen Kernen die Binnenkörper sich mehr in der zentralen Region des Kernes befinden. - Nicht immer ist nur eine Stelle der Membran chromatinhaltig. Wie man auf Taf. XI Fig. 4b erkennt, treteu auch manchmal mehrere kleine Chromatinkngeln (bk) gleichzeitig in die Membran ein. Beide Modi des Chromatinanstrittes finden sich in demselben Individuum, ja sogar in demselben Kern, wie Taf. XI Fig. 5e zeigt. Dort ist bei chr Chromatin in der Membran selbst, während bei km 1 die Membran eine Strecke weit verdünnt ist; an dieser Stelle wird wohl der Binnenkörper (bk) auswandern. Auch zeigen nicht alle Kerne gleichzeitig die Kernveränderungen. Während einige schon fast von Chromatin leer sind und audere im Begriffe stehen, sich des Chromatins zu entledigen, findet man im selben Tier anch ganz normale unveränderte Kerne mit dicker Membran (Taf. XI Fig. 6).

Man bemerkt (Taf. XI Fig. 6), daß in dem Keru mit dicker Membran sehr viel chromatische Substanz, dagegen in dem Kern Taf. XI Fig. 4d mit unverdünnter Membran unr noch ein Kügelchen vorhanden ist: offenbar sind die meisten Binnenkörper bier auf die oben geschilderte Weise ans dem Kern ausgetreten. Taf XI Fig. 4e zeigt einen Kern ganz ohne Binnenkörper. An demselben ist die Membran noch erhalten: vermntlich sind hier alle Binnenkörper durch die Membran ansgetreten. Der Kern ist stark geschrampft. Solche Bilder sind selten und schwer nachweisbar, aber unzweifelhaft vorbanden. Wenn die chromatische Substanz ansgetreten ist, geht der Kernrest vermntlich schnell zugrunde. Daß es sich bei solchen leeren Kernen nicht bloß um Kernanschnitte handelte, die etwa anf dem nächsten Schnitte noch Chromatin enthalten, wurde selbstverständlich festgestellt. Chromatinleere Kerne mit verdünnter Kernmembran fand ich nicht; dieselben heben sich wohl nicht genügend vom Protoplasma ab.

Die ans den Kernen ausgetretenen Chromatinkörper konnte ich stets nur in der Nähe des Kernes nachweisen, offenbar kurz nach ihrem Austritt (Fig. 5b, linker Kern bl. 2 und Fig. 5f bl. 1). Da aber aus den zahlreichen Kernen viel Chromatin austritt, so drängt sich natürlich die Frage nach dem Verbleib dieser im Aufang so deutlich nachweisbaren Gebilde auf. Nun zeigen sich häufig Bilder, in denen die Chromidialsubstanz dicht an den Kernen, häufig sogar direkt den verdünnten Stellen der Kernmembran anliegt (Taf. XI Fig. 5a, d. e chrs). Kernbinnenkörper und die färbbaren feinen Körnchen des Chromidialsubstanzgerüstes verhalten sich, wie wir schon früher sahen, gegen Farbstoffe und auch sonst chemisch gleich. Sollten diese Substauzen hier ineinander übergehen? Bilder, wie solche in Taf. XI Fig. 5 a. machen dies wahrscheinlich. Es kommen jedoch auch Fälle vor, in denen Kerne, aus denen Chromatin austritt, frei im Plasma liegen (Taf. XI Fig. 5 b Kern 2), oder die Chromidialsubstanz gerade den dicken und nicht den verdünnten Teilen der Kernmembran anliegt (Taf. XI Fig. 5 f chrs), doch scheinen diese Fälle seltener. Jedenfalls beobachtete ich Chromatinklumpen, welche sicher aus dem Kerne stammen, nnd die auch die typische vaknolige Beschaffenheit der Binnenkörper zeigten, nur in der Nähe des Kernes und der Chromidialsubstanz. Frei im Plasma selbst fand ich keine.

Den Einwand, daß es sich hier etwa um Erscheinungen handelt. welche durch Kouservierung und Färbung hervorgerufen werden. glaube ich dadurch widerlegen zu können, daß sich diese Bilder bei Konservierung mit Chromosmiumsäure, Pikrinsäure und Sublimatgemischen, bei Färbung mit Boraxkarmin, Bleu-de-Lvon, dem Flemming'schen Dreifarbengemisch, wie mit Safranin und Bleu-de-Lyon zeigten, und zwar nur bei Herbsttieren. Im Juni fand ich noch ähnliche Kernveränderungen bei den zwei Kopulationsexemplareu und den vermeintlichen drei Konjugationsdifflugien im Juli, sonst nirgends im Frühighr und Sommer bei einzelnen Difflugien, von denen ich eine Menge Präparate besitze. Das etwaige Bedenken, daß die Chromatiukörper etwa beim Schneiden aus den Kerneu herausgerissen wären, wird hinfällig, wenn man beachtet, daß im selben Tiere die Kerne nach den verschiedensten Richtungen ihr Chromatin ausscheiden. Wären diese Verhältnisse durch die Schnittführung eutstanden, so müßten alle oder die meisten Chromatinbrocken desselben Schnittes nach einer Seite von den Kernen liegen, was nirgends der Fall ist. Auch liegen die Brocken deutlich im Plasma selbst.

b) Veränderungen im Weichkörper.

Die Kernanflösungen schreiten fort und die meisten Kerne zeigen die früher geschilderten Veräuderungen, um sich ihres Chromatius zu entledigen. Fettröpfchen im Plasma sind selten und kleiner als im Frühjahr. Die Chromdisalustanzkägelchen mit ihren Kohlehydratinhaltskugeln verkleben alle miteinander zu einem zusammenlangenden Wabenwerk (Taf. XI Fiz. 7). Die Chromditalmasse liegt zentral. Peripher, gewöhnlich an einer Stelle eine stärkere Aussumlung bildend, befindet sich ein mehr oder weniger breiter Plasmasamn. Eine Abgrenzung der Chromdidialsbatza vom Plasma durch eine Membran findet sich hier ebensowenig wie früher; anch zur Bildung eines Alveolarsames der wohl recht zähflüsigen Masse kommt es nicht, sondern die einzelnen Waben springen wie stets kangelig nuregelmäßig im Plasma vor (Taf. XI Fig. 7a cheptläng).

Solche Tiere stehen kurz vor ihrer Encystierung. Ehe diese eintritt, werden alle Frendkörper und Nahrungsreste nach der Schalenöffnung hin befördert und ansgestoßen (Taf. XI Fig. 7). Bei dem abgebildeten Tiere, das sich zur Encystierung anschickt, war wieder eine jener früher geschilderten, achromatischen Spindeln vorhanden; in den Cysten selbst fand ich sie dagegen nie. Vermutlich sind es anfgeknäulte Bakterien, welche wie die Fremdkörper vor der Encystierung ausgestoßen werden. Auch ein kernloser, grob vaknolärer Teil des Plasmas scheint abgestoßen zu werden, doch ist dies nicht regelmäßig der Fall. Ich beobachtete es nur zweimal dentlich.

II. Encystierte Tiere.

Wenn das Tier sich zur Encystierung anschickt, zieht es zunächst alle Pseudopodien ein und kugelt sich in der Schale ab. Nahrungskörper, Reste, Exkrete sind ausgestoßen und auch viel Wusser wird abgegeben. Dadurch wird das Volumen des Tieres oft bis anf en Viertel des ursprünglichen veringert. Das vorber deutlich alveolär gebaute Plasma erscheint nun fast homogen oder fein gekörnelt. Es ist viel dichter und stärker lichtbrechend als im unencystierten Tiere, und färbt sich viel stärker als in jenem. Das Plasma scheidet nun zunächst eine dühne, gallertige und kurz darauf eine zurte feste (vstenhülle ab.

Irgendeine Struktur ist in der festen Cystenhülle nicht wahr zunehmen. Mit Jod färht sie sich gelb. Sie bleibt unverändert, wenn man sie mit 15 proz. Kalllauge erwärmt. Beim Kocken mit 15 proz. Kalllauge verschwindet sie dagegen. Auch in 50 proz. Schwefelsäure 16st sie sich sofort. Sie ist also wohl eiweißartiger Natur.

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1V.

Die Hülle ist sehr dnnu; auf Schnitten erkennt man, daß sie nur etwa 1-11, u dick ist. Anben ist sie formlich inkrustiert mit Algen und Diatomeenskeletten, welche größtenteils von der vor der Encystierung ausgestoßenen Nahrung herrühren. Diese Reste und allerhand Detritus sind miteinander verklebt und erhöhen wohl die Festigkeit der Cystenmembran.

A. Außere Beschaffenheit der Cyste.

Ehe die Encystierung begann, sahen wir, daß der Weichkörper die Schalen ganz ansfüllte; die Cysten dagegen nehmen nur etwa 1/2-1/4 des Schaleninnern ein. So war z. B. in einer 324 µ langen Difflugienschale der Cystendurchmesser nur 169 u groß. Die Cysten liegen im Fundus der Schale (Textfig, I). Deckelbildungen vor den Cysten, wie sie für andere Difflugien ge-



kugelig. Häufig ist die eine Hälfte ihrer Wand konkay eingesenkt, so daß Durchschnitte der Cysten in gewisser Richtung etwa halbmondförmig aussehen. Man findet dies ziemlich oft auf Schnitten. Es ist wohl möglich, daß dies von Schrumpfung bei der Konservierung herrührt. Auch an solchen Cysten sind aber trotzdem die feinsten

schildert werden, kommen bei Difflugia nrceolata nicht vor. Die Cysten sind

Strukturen erhalten. Schneidet man die Cyste parallel zur eingesenkten Wand, so erhält man ringförmige Schnitte, welche natürlich in der Mitte ein Loch haben; das innere Loch ist hier ebenso wie der äußere Rand von der Cystenmembran gebildet. Schneidet man jedoch rechtwinkelig zur eingeseukten Wand, so erhält man, wie erwähnt, balbmondförmige Bilder (Taf. XII Fig. 7 n. 8).

B. Biologisches über die Encystierung.

Die Encystierung beginnt in den im Freien gehaltenen Kulturen Ende Oktober oder Anfang November. In solchen Kulturen sterben natürlich im Winter die Pflanzen ab. Bei leichtem Frost zeigten sich etwa 4 Proz. der Difflugien encystiert. Ende November waren ca. 50 Proz. encystiert, Ende Dezember etwa 95 Proz. Im Januar fand ich ganz vereinzelt unencystierte Difflugien, die den typischen Bau der früher geschilderten Herbstfiere mit kohlehydrathaltiger Chromidialsubstanz und zahlreichen Kernen zeigten. Die Kerne dieser unencystierten Tiere waren unverändert. Ausgangs Januar nud im Februar fand ich keine unencystierten Tiere mehr. Ob die nnencystierten Tiere sich nnn noch encystiert hatten oder zugrunde gegangen waren, vermag ich nicht zu sagen. - Alle Tiere dagegen. welche ich von Ende November bis Mai frisch aus dem Grunewald erhielt, waren encystiert.

In Kultnren, welche ich bei Zimmertemperatur hielt, nnd in denen eine reiche Algen- und Diatomeenflora gedieh, und das Sphagnum grünte, trat die Encystierung etwas später. Ende November. aber auch hier regelmäßig ein. Bis Mitte Dezember war anch hier fast alles encystiert; ausgangs Januar fand ich keine nnencystierten Tiere mehr. Die Pflanzen gediehen in diesen Kulturen den ganzen Winter über. Ich beobachtete den Eintritt der Encystierung in zwei Wintern an fünf meiner reichsten Kulturen, welche in der warmen Stube gehalten waren. Ein änßerer Grund für den Eintritt derselben war nicht zu entdecken,

Alle Versnche dagegen, im Sommer Tiere zur Encystierung zu bringen, mißlangen. Ich hielt Kulturen erst kühl im Keller und brachte sie dann langsam auf Eis. Die Tiere zogen sich in ihre Schalen zurück und zeigten keine Psendopodienbewegung, encystierten sich aber nie. Setzte ich diese häufig wiederholten Versuche lange fort, so starben die Tiere ab, ohne jemals Encystierung zu zeigen. Brachte ich sie noch rechtzeitig wieder in ihre gewöhnliche Temperatur, so lebten sie weiter.

Tiere, die ich hungern ließ, zeigten ebenfalls nie Encystierung. Ließ ich sie zu lange hungern, so starben sie nnter den früher erwähnten Anfquellungs- und Zerfließungserscheinungen ab. Tiere, welche durch langsames Verdunstenlassen ihres Kulturwassers zur Encystierung gebracht werden sollten, starben ebenfalls stets ab. Dasselbe geschah meist bei Tieren, die ich zu demselben Zweck in Wasser anderer Herkunft brachte: entweder starben sie, seltener lebten sie ruhig weiter, iedenfalls encystierten sie sich nie,

Nach all diesen Versuchen glaube ich behaupten zu können, daß die regelmäßig im Spätherbst auftretende Encystierung der Difflugia urceolata eine Erscheinung ist, welche aufs engste mit dem Entwicklungsgang dieser Art verknüpft ist und keine Schutz- oder Winterruhehülle darstellt.

Es encystieren sich die Tiere von Anfang November bis Anfang Januar und zwar Tiere, die in derselben Kultur leben, ungleichzeitig. Sobald die Encystierung eingetreten ist, machen die Cysten Veränderungen durch. Man kann es den Cysten von außen natür-

lich nicht ansehen, welche von ihnen z. B. Mitte Dezember sich gebildet haben und welche dies schon vor sechs Wochen taten. Deshalb konservierte ich regelmäßig, ca. alle drei Tage, eine größere Anzahl Cysten, die ich - was bei den kleinen spröden Gebilden recht mühsam ist - schneiden mußte. Denn an lebenden Cysten kann man wegen der undurchsichtigen Hüllen natürlich nichts sehen, ebensowenig an Totopräparaten. Auf den Schnitten findet man nun z. B. im Dezember allerhand Stadien nebeneinander: Tiere, die eben im Begriff sind, sich zu encystieren bis zu solchen, die dies vermutlich schon vor sechs Wochen getan haben. Man muß also versuchen, diese Stadien zu kombinieren. Die Anfangsstadien sind am leichtesten zu erkennen, denn sie müssen sich mit den sicher als eben erst encystiert erkannten Stadien, vom Beginn der Encystierungsperiode identifizieren lassen. Bei den späteren Stadien hat es die größten Schwierigkeiten, ihre Aufeinanderfolge zu bestimmen, da die Cysten sich ungleichmäßig weiter entwickeln. Manche Stadien findet man lange und regelmäßig, andere wieder selten. Die Tiere verharren also offenbar in manchen Zuständen längere, in anderen kürzere Zeit, doch scheint dies auch bei den einzelnen Tieren zu wechseln. Tiere, die jung encystiert, zusammen isoliert und in bestimmten Zeiträumen zusammen konserviert wurden, zeigten demuach verschiedene Stadien der Entwicklung. - Einmal encystierten sich ausnahmsweise die meisten Tiere einer ziemlich reichen, im Freien gehaltenen Kultur fast gleichzeitig, und zwar schon am 24. bis 25. Oktober. Eine größere Menge Difflugien aus dieser Kultur. welche zufällig am 21. Oktober konserviert worden waren, zeigten alle die oben beschriebenen Kernveränderungen. Aber auch in dieser Kultur war die Entwicklung der ('vsten eine ungleichartige und schon Mitte November konnte man die verschiedensten Stadien finden. Einzelne Stadien fand ich iedoch nur von Ende Februar bis April. so daß ich diese wohl mit Recht als Endstadien der Entwicklung auffassen muß.

C. Ban und Entwicklung des Cysteninhalts,

Ich will versuchen, eine Schilderung der Entwicklung zu geben, möchte aber nochmals betonen, daß der Zusammenhang der einzelnen Bilder, welche ich alle häufig fand um für die ich natürlich, soweit dies eben möglich, auch die chronologische Reihenfolge berücksichtigte, auf Kombination beruht, da die Beobachtung der Entwicklung am selben Objekt wegen der oben erwähnten Schwierigkeiten unmöglich erscheint.

Tiere, welche sich encystiert haben, sind also ganz frei von Fremdkörpern. Zentral liegt die hier ganz zusammenhängende Chromidial substanz als ein einheitlicher Klumpen (Taf. 12 Fig. 1 chrs). Ihr Ban ist der gleiche wie der uneucystierter Difflugien im Herbst. Das chromatische Gerüst mit seinen reichlich eingelagerten Chromatinkörnchen bildet ein typisches Wabenwerk. Die Körnchen liegen hier hänfig so dicht, daß die Wände fast als homogene Linien erscheinen. Nur an einzelnen Stellen nimmt man die achromatische Grundsubstanz wahr. In jeder Masche ist ein Kohlehydratkörnchen deutlich zu sehen (Taf. XII Fig. 9a). Bei Färbung mit Safranin. Gentianaviolett, Orange erscheint die Chromidialsubstanz bei schwachen Vergrößerungen violett, bei starken erkennt mau, daß diese Farbe von dem stets rot gefärbten Gerüst und den blau gefärbten Kohlehydratkörnern herrührt. In den Knotenpunkten des Gerüstes zeigen sich stets Verdickungen. Die Chromidialsubstanz ist auf diesem Stadium natürlich ebenso wie bei den unencystierten Tieren dem Plasma eingelagert. Sind kleine Spalten oder Lücken zwischen ihr, so werden diese natürlich überall vom Plasma durchdrungen.

An der Oberfläche des Cysteninhalts findet man stets sehr kompaktes, stark färbbares, offenbar sehr wasserarmes Plasma, das feine Granulationen, aber nirgend alveolären Bau erkennen läßt. Dieses peripher liegende Plasma macht nun eine für die Difflugiencysten sehr charakteristische Umwandlung dnrch, welche schon sofort nach der Encystierung beobachtet wird. Es finden sich nämlich in dem Plasma zunächst eine geringere Anzahl kleinerer bis ziemlich ansehnlicher Kugeln, so daß man den Eindruck erhält, als wenn ein Teil des Plasmas sich zu diesen Kngeln differenziere. Wie dieser Prozess vor sich geht, ist mir nicht klar geworden. Jedenfalls sieht man auf vielen Schnitten, wie dies Fig. 1 u. 2 Taf. XII zeigen, daß im Plasma (pl) Kugeln (pk) auftreten, welche nur aus dem Plasma entstehen können. Schließlich findet man nur noch solche Kugeln, zwischen welchen sich kein weiteres Plasma mehr nachweisen läßt, so daß keine andere Annahme möglich ist, als daß sämtliches in die Bildnng der Kugeln aufgegangen ist. Die Kugeln sind in lebenden Cysten deutlich konturiert, ziemlich stark lichtbrechend und opak. Bei Behaudlung mit Jod und Jodjodkalium färben sie sich gelb, verdünnte Schwefelsänre und Speichel ergab keinerlei Veränderungen, von absolutem Alkohol und Äther werden sie nicht gelöst und schwärzen sich nicht mit Osmiumsäure. Sie verhalten sich auffallend widerstandsfähig gegen Pepsin und Trypsin. Behandlung mit diesen Flüssigkeiten durch 3 Tage bei 40° ließ die Kugeln wohl

blasser werden, jedoch lösten sie sich nicht. Das Plasma hat also eine Umwandlung erfahren.

Auf Schnitten erkennt man, daß eine Membran um die Plasmakugeln nitzend vorhanden ist. Sie seheinen sich pertipher zu bilden, wenigstens liegen an der Peripherie die kleinsten und wohl jüngsten. Von Plasmafarbstoffen werden sie biaß gefärbt und zeigen oft kleine Granulatione, die sich gewöhnlich auch mit dem Plasmafarbstoff färben. Je weiter die Kugeln nach innen liegen, desto größer werden sie und dunkter gefärbt. Ihre Größe schwankt zwischen 9 und 14 µ. Die größeren färben sich mit Plasma- und Kernfarbstoffen häufig diffus (Taf. XII Fig. 1 u. 2). Vielleicht sind Substanzen, welche sich mit Kernfarbstoffen färben, nicht immer morphologisch individualisiert, sondern im Plasma gelöst vorhanden und bedingen die starke Färbung der großen Kugeln.

In den meisten der größeren Kugeln finden wir jedoch noch individualisierte Inhaltsgebilde. Außer den feinen plasmatischen Granulationen sind hier ungleich große Inhaltsgebilde vorhanden, welche sich mit dem Kernfarbstoff (es wurde meist Safranin und Eisenhämatoxylm angewendet) intensiv fähren. Die Form dieser Inhaltsgebilde ist verschieden, sie werden bis ca. 2 µ groß. In den Inhaltsgebilden ninumt man öfters ein oder mehrere kleine Vakuolen wahr, wie dies auch bei den Binnenkörpern der Kerne der Fall war (Taf. XII Fig. 2pi). Die Plasmakugeln bleiben stets membrankos und von ungleicher Grösse.

Von den alten Kernen finden wir auf diesen Stadien nur noch were bis fünd wieder. Ihre Hembran ist sehr düm und zeigt auf Schnitten Einbuchtungen. Die Kerne machen den Eindruck von Degeneration. Sie Biegen oft mitten in der Chromidialsubstanz, ebenso oft aber auch im randlichen Plasma. Irgendeine Gesetzmäßigkeit in dieser Hinsicht läßt sich nicht feststellen. Oft sind ihre Binnenkörper noch staft fürbbar, wie bei den nunencystierten Tieren; andere Male wieder tingieren sie sich nur ganz sehwach. Terquetseht man lebende (vysten dieses Stadiums, so finder man die Kerne schwach lichtbrechend, viel schwächer als im unencystierten Tiere, aber stets kreisrund. Die meist unregelmäßige kontre der Kerne an Präparaten beraht also wohl auf Schrumpfung der recht inhaltsarmen Kerne.

Woher die sich mit Kernfarbstoffen färbenden Inhaltsgebilde der Plasmakngeln stammen, läßt sich mit Sicherheit nicht sagen. Die Chromidialsubstanz bleibt während des Bildungsprozesses der Plasmakugeln unverändert. Wahrscheinlich ist es daher, daß das Chromatin aus den alten, größtenteils anfgelösten Kernen stammt. Taf. XII Fig. 1 zeigt eine jnnge Cyste, in welcher zentral die noch unveränderte Chromidialsubstanz (chrs) liegt; peripher das Plasma, das in Kngelbildung (pk) begriffen ist. In diesem Tier lagen die Kerne (k) in Plasma. Ein Hansma sieht man die Kugeln sich bilden, außerdem liegen chromatische Brocken (chr) in der Nähe der beiden degenerierenden Kerne in Plasma. Einzelne Plasmakugeln enthalten rote Inhaltsgebilde (pi). Hier hat es den Anschein, als od die chromatischen Elemente des Plasmas aus den degenerierende Kernen stammen und in die sich bildenden Kngeln aufgenommen werden; anf vielen anderen Präparaten schien es ebenso, ich kounte den Vorgang aber nicht ischer beobackten.

Die Kngelbildung des Plasmas schreitet fort und allmählich beginnen die Kugeln (pk) in das ganz zusammenhängende Chromidialnetz (chrs) einzuwandern (Taf. XII Fig. 2). Dabei verschmelzen häufig mehrere Plasmakngeln miteinander. Nach und nach durchsetzen sie das ganze Chromidialnetz. Durch dieses Einwandern der Plasmakngeln wird die Chromidialsubstanz völlig zerklüftet. Sie wird von Plasmakngeln gad nurchsetzt und Teile von ihr werden nach der Peripherie gedrängt (Taf. XII Fig. 2). Die Chromidialsubstanz kommt aber nie direkt mit der Cystenwand in Berührung. An Stellen, an denen die Cystenwand ein wenig abgerissen ist, oder anderweitig losgelöst, kann man stets wahrnehmen, daß sich ein ganz schmaler Plasmasaum rings mm das ganze Ter zieht zwischen Cystenmembran und Chromidialsubstanz. Der Ban der Chromidialsubstanz schappen un verändert und wie and Taf. XII Fig. 9.

Auf diesem Stadinm verweilen die Cysten lange Zeit; die beschriebenen Bilder gehören zu den häufigsten.

Von den alten degenerierten Kernen siud meist noch drei oder vier vorhanden, welche sehr nahe beisammen liegen und vielertei Einbuchtungen und Anslänfer zeigen. Ihre Membran ist sehr dinn oder fehlt auch, so daß die Kerne sich wenig scharf von ihrer Umgebung abgrenzen. Ihre Binnenkörper dagegen waren häufig dentlich gefärbt. — In anderen Cysten jedoch fand ich nur zwei Kerne und diese enthielten umr sehr schwach gefärbte Binnenkörper. Andere Cysten schließlich wiesen nur noch einen verschrumpften Kernrest auf. Anf einem Fräparat war die Kernmenhand austlich eine Strecke weit anfgelöst. Der Kern lag mitten in der Chromidialsubstanz. Ber und entsendete seine stark tingierten Binnenkörper in dieselbe. Ein zweiter Kernrest war bereits zanz chromatinleer.

Behandelt man solche Stadien ebenso wie die vorhergegangenen frisch mit Osmiumsäure, so kann man gelegentlich kleine Fett-klagelchen nachweisen, jedoch nicht viele. Mit Jod sind durch ihre Blaufärbung kleinste Stärkekörperchen nachweisbar; dieselben lösenich schnell in 50 proz. Schweiefslaure. Sie sind nicht immer zu erkennen, und nur, wie es mir schien, in sehr jungen Cysten vorhanden. Sie dienen wohl auch als Reservenahrung und werden mehr oder weniger schnell resorbiert.

Nachdem die Plasmakngeln durch die junge Cyste verteilt sind, beginnt auch die Chromidialsubstanz sich zu verändern. Wir fanden der achromatischen Grundsubstanz ihrer Wabenwände viele kleinste Chromatinkörnchen (chr) mehr oder weniger dicht eingelagert (Taf. XII Fig. 9a). Diese Körnchen (chr) beginnen jetzt zusammenzufließen; besonders in den Knotenpunkten treten sie als größere Kügelchen deutlich hervor (Taf. XII Fig. 9b chr). In den Wänden selbst bilden sie feinere oder gröbere Fädchen, welche als einheitliche Gebilde erscheinen. Wenn die Verschmelzung der Körnchen fortschreitet, so wird das Bild nnregelmäßiger (Taf. XII Fig. 9c chr). Die Kügelchen und Fädchen werden dicker. An anderen Stellen werden durch diesen Prozeß der achromatischen Grundsnbstanz der Wabenwände die Chromatinkörner ganz entzogen. In Glycerin oder Wasser untersneht ist die achromatische Grundsnbstanz der Wände als zusammenhängendes Gerüst deutlich. Das Chromatin (chr) liefert beim Zusammenfließen die mannigfaltigsten Bilder. In den Knotenpunkten der Waben sammelt sich besonders häufig eine Chromatinmenge an, nm an den Wänden entlang mehr oder weniger dicke Ausläufer zn entsenden (Taf. XII Fig. 9d). Daß das Chromatin der Chromidialsubstanz zähflüssig zu denken ist, ging schon aus früheren Beobachtungen an der lebenden Chromidialsubstanz hervor, und die Bilder, welche sich beim Zusammenfließen des Chromatins ergeben. bestätigen dies wieder. Taf. XII Fig. 4 stellt eine Partie des Inhalts einer solchen Cyste dar; sie zeigt die Plasmakugeln (pk) unverändert; oft sind mehrere von ihnen zusammengeflossen.

Die Verschmelzung des Chromatins schreitet fort und man findet alle Übergangsstädien von dem im ganzen Wabenwerk der Chromidialsabstanz verteilten Chromatin vor, bis zu Zuständen, wo wir nur noch Balken und Klumpen nit und ohne Ausläufer der typisch gefärbten Substanz finden (Tra. XII Fig. 9a.—F. Fig. 10a. 6ar.) Anch in solchen Stadien sind die großen Plasmakngeln noch unverändert vorhanden (Taf. XII Fig. 5). Anßerdem findet man meist eine feinkrünge Plasmazone (pj am Rande und zwar merkwürdigerweise nur

an einer Seite. An besouders güustigen Praparaten fand ich, daß dieselbe von der Chromidialsnbstanz durch eine sehr feine Membrau (Taf. XII Fig. 5 m) abgegrenzt ist. Die Chromidialsubstanz hat durch das Zusammenfließen ihrer chromatischen Bestandteile natürlich ihren Habitus ganz verändert. Das achromatische Gerüst ist noch als Wabenwandungen vorhanden. Auf Taf. XII Fig. 5 uimmt man an der Stelle. an der die Cysteumembran sich losgelöst hat, einen ganz dünnen Greuzsaum aus achromatischer Substanz wahr. Der plasmatische Belag fehlt an dieser Stelle. Die Kohlehydratkörnchen der Chromidialsubstanz haben ihre regelmäßige Anordnung beibehalten, in jedem Wabeninhalt ein Korn. An Kanadabalsampräparaten, an denen meist die achromatischen Wände uicht erkeunbar sind, geht aus der regelmäßigen Anordnung der, wie stets, mit Gentjanaviolett blau gefärbten Gebilde (ak) hervor, daß sich dieselben uoch in ihrer nrsprünglichen Lage befinden und nicht etwa in der Cyste regellos umherschwimmen.

Diese Stadien sind sehr hänfig und lange audauernd. Wenn man sie findet, ohne viele audere Stadien untersucht zu haben, steht man dieser Menge von Körnern und Kugeln, die sich alle durch ihre chemische Natur und ihr Verhalten gegen Farbstoffe typisch voneinander nnterscheiden, und welche zuerst regellos angeordnet zu sein scheinen, ratlos gegenüber.

An diese Stadien schließen sich weiterhin solche an, bei denen eine kontinuierliche, noch blasse plasmatische Grundsubstanz aufzutreten beginut. Bei diesem Prozesse werden die großen Plasmakugeln kleiner und verschwinden schließlich ganz. Taf. XII Fig. 6 zeigt ein Übergangsstadinm. Hier ist bereits spärlich plasmatische Grundsnbstanz (pl) vorhanden. Plasmakugelu (pk) finden sich ebenfalls noch, aber weniger und kleiner als vorher. Im Gruudplasma erkeunt man die blauen Kohlehydratkörner (gk). Letztere werden kleiner und nnregelmäßiger. Schließlich verschwinden sie gänzlich. Sie werden aufgelöst und haben wohl als Reservenahrung zu dienen. Sie sind von da an absolut uicht mehr nachweisbar. Allmählich wird das verbindende Gruudplasma reichlicher und färbt sich stärker. Je mehr es sich ausbreitet, desto kleiner werden die Plasmakugeln. Sie fließen vermutlich zum Grundplasma zusammen. Man erkennt im Plasma noch undeutlich blasse Kugeln (Taf. XII Fig. 7), welche auf seine Entstehung hinweisen. Die Kohlehydratkörner siud jetzt vollständig aufgelöst. Auch von der achromatischen Grundsubstanz der Hüllen der Chromidialsubstanz ist nichts mehr nachweisbar; ob sie nicht mehr vorhanden, oder ob sie von dem sich ausbreitenden Plasma

verdeckt wird, ist schwer zn sagen. Jedenfalls ist das achromatische Gerüst eine dem Protoplasma so ähnliche Bildung, daß die beiden Substanzen nicht voueinander unterscheidbar sind.

Das Chromatin, dessen Zusammentließen in der Chromidialaubstanz wir verfolgten, ist in unregelmäßigen Balken und Klumpen im Plasma verteilt (Taf. XII Fig. 7 u. 7a chr). Manchmal sind in ihm feine Vakuolen wahrzunehmen, meist erscheint es jedoch recht kompakt, steks mit Kernfarbstoffen (hier Seffanin) sehr stark gefärbt.

Im Plasma kann man außer jenen Resten der Plasmakugeht keine feineren Strukturen sehen; doch erscheint es an manchen Stellen fein granuliert. Anßerdem findet man im Plasma spärlich kleine Kügelchen und Körnchen (chr), die sich mit Safranin gefärbt haben. Es sind dies wohl zum Teil dieselben Gebilde, die vorher in den Plasmakugeln sich befanden. Du letztere aber mit Kernfarlstoffen sich ebenso wie das Chromatin der (hromidialsubstanz farben, so läßt sich uicht angeben, welches diejenigen sind, die aus den Plasmakugeln stammen; man kann diese Körnchen des Plasmas ebensogut für Partien des Chromidialsubstanzehrunstins halten.

Am Rande der Cyste finden wir eine Plasmazone, in welche viele kleinste Körnchen (gr- eingelagert sind, welche sich violett färben und deren Herknaft ich nicht angeben kann. Eine Abgrenzung dieser Randpartie vom übrigen Plasma ist nicht vorhanden, vielmehr gehen beide ineinander über. Diese Körnchen verteilen sich spätern Plasma. Wie Taf. XII Fig. 8 n. 8a zeigen, wird, die Randpartie blässer und im Plasma findet man viele kleinste blässe tiolette Körnchen (gr), die offenhar aus dieser Randzone stammen. An Fig. 8 its ferner zu sehen, daß das Plasma an einzelnen Stellen immer noch seine kugelige Beschaffenheit andentungsweise erhalten hat. Man sicht dies auch an der Anordnung der blauen Körnchen.

Die Chromatinbrocken, welche ans der Chromidialsubstanz zasammengedissen sind und recht kompakt erschienen, beginnen nun sich zu zerkliften und zu vakuolisierten unregelmäßigen Balken. Sträugen und Kugeln zu werden (Taf. XII Fig. 8 u. 8a chr). Besonders häufig kugeln sich kleine vakuolisierte Partien des Chromatins ab. Znerst sind sie ungleich groß, doch verschwinden allmählich die Größendifferagen. In einzelnen solcher Kugeln (k\u00e4\u00fc) kann an kleinere dunklere Inhaltsk\u00f6richen erkennen, die sich von der sie umgebenden Substanz deutlich abheben (Fig. 91). Eine Membran umgrbt die Kugeln noch uicht. Die kungeligen Gebülde, welche eine Struktur im Inneru zeigen und wohl als neue Kerne anzusehen sind, sind alle untereinander fast gleich groß, etwa 4-6 u im Durchmesser. Von den alten Kernen haben sich bis Jetzt häufig zwei oder drei noch erhalten. Sie sind ohne Membran, aber teilweise deutlich durch ihre oft noch recht stark gefärbten Binnenkörper (Taf. XII Fig. 8), Jetzt gehen aber anch diese Kerne, welche sich so lange erhalten haben, zugrunde. Es ist überhaupt erstaunlich, wie sich einige der alten Kerne so lange erhalten können, während die meisten der doch im ganzen recht gleichartig gebauten Kerne kurz vor oder bei Beginn der Encystierung zugrunde gingen. Worauf das lange Erhaltenbleiben einzelner Kerne berutht, und was für eine Funktion sie zu erfüllen haben, ist mir gänzlich unerklärlich. Ich habe auf dem eben geschliderten Stadium alle alten Kerne membranlos gefunden, deren Binnenkörper sich noch ebenso stark färbten, wie das Chromatia nas der Chromidialusbatanz, aber auch Schnitte beobachtet, auf denen die alten Kerne fast ohne Binnenkörper oder gar nicht mehr nachweisbar waren.

Die Auflockerung und Abkugelung des Chromatins, das, wie wir also wissen, aus der Chromidialsnbstanz hervorgegangen ist, schreitet fort. Auf Taf. XII Fig. 10 sehen wir, daß in dem feinkörnigen und gleichmässig stark gefärbten Plasma (pl) noch runde Chromatinkugeln (chr) vorhanden sind, welche ca. 3-4 u im Durchmesser groß sind, Anßerdem aber sehen wir eine große Anzahl kleiner typischer Kerne (kk), deren Durchmesser gewöhnlich 5 μ beträgt. Größe und Bau dieser kleinen Kerne ist in derselben Cyste stets konstant. Die Kerne (kk) sind bläschenförmig (Fig. 10a), von einer dünnen Membran (km) nmgeben und haben im Innern etwa 10-15 sehr kleine chromatische Binnenkörper (bk). Ein Kerngerüst konnte ich nicht erkennen. Diese Gebilde sind nach ihrem Ban und ihrem Chromatingehalt zu urteilen ohne Zweifel Kerne. Es ist klar, daß die Kerne zu ihrem Anfban das Chromatin ans der Chromidialsubstanz größtenteils aufgebraucht haben. Die alten Kerne sind jetzt nirgends mehr nachweisbar.

Wir konnten das Chromatin der Chromidialsnbstanz deutlich verfolgen, in seinen Umwandlungen von der Lage in der Chromidialsnbstanz bis zur Auflösmg in kugelige Gebilde (Fig. 9a-f). Dagegen ist schwer verständlich, wo die große Masse des Chromatins der Chromidialsnbstanz gebieben ist. Am Traf. XII Fig. 8 (chr) sehen wir, welche große Mengen von Chromatin vorhanden sind; anf Taf. XII Fig. 10 ferner, daß viele neue kleine Kerne (k²) vahanden sind, anßerdem eine Anzahl ungleich großer Chromatinkugeln (chr). Anf Taf. XII Fig. 10 a k² wandeln diese Kugeln sich in Kerne um. Auf Taf. XII Fig. 11 erkennen wir, wie auch die letzten Chromatinkugeln verschwunden sind, d. h. offenbar zum Aufbau der vielen kleinen Kerne verbraucht wurden. Im Verhältnis zu der großen Masse von Chromatin der früheren Stadien erscheinen nun die neuen Kerne sehr chromatinarm. Vielleicht ist aber Chromatin im Plasma feln vertellt; dasselbe fährb sich mit Flexmussöscher Färbung stark rötlich und man erkennt oft feinste mit Safranin gefährbe Körnchen in demselben (Taf. XII Fig. 11 n. 11.)

Das Plasma erscheint auf Fig. 11 an einer Stelle rein plasmatisch, d. h. seine feinen Grunulationen haben sich mit Plasmafarbstoff rein tingiert. In dem ganzen übrigen Inhalt haben sich Grauulationen mit dem hier verwendeten Safranin und Gentianavolett mitgefärbt. Die Kerne (&§) sind im Plasma unregelmäßig verteilt und zeigen auf Fig. 11a einen etwas veränderten Bau gegenüber Fig. 10a. Sie haben auch eine dünne Membran, welcher hier von innen die verhältnismäßig größeren Binnenkörper anliegen. Außerdem sieht man im Kernimern noch ein oder zwei, selten drei kleinere Binnenkörper. Der Durchmesser der Kerne beträgt hier etwa 8 u.

Diese kleinen Kerne scheinen etwas variabel, denn man findet noch einen dritten Bautypus. Auf Fig. 12 u. 12 a sehen wir einen Teil der Biunenkörper der Kerne ganz peripher liegen und nach anßen vorspringen, doch weiß ich nicht, ob sich diese Bilder nicht etwa auf Schrumpfungserscheinungen zurückführen lassen; der helle Hof, welcher jeden Kern umgibt, deutet eigentlich darauf hin. Da ich derartige Bilder hänfig fand, wollte ich sie kurz erwähnen. Der Durchmesser der Kerne beträgt 6 µ. Das Plasma ist am Rande mit chromatischen Granulationen durchsetzt, in der Mitte mit plasmatischen.

Die geschilderten Stadien, welche die Umbildung des Chromatins der ('hromidialuststanz in die nenen kleinen Kerne zeigen, fand ich von Ende Januar ab bis Ende April, ebenso auch die Stadien, in welchen die kleinen Kerne fertig ansgebildet sind. Viele ('ysten bleiben jedoch sehr lange auf dem Stadium der Fig. 7, 7a. 8 und klmapen im Plasma liegt, also kurz vor der Bildung der nenen Kerne.

Zweimal fand ich Ende April in frisch aus dem Walde geholtem Material und einmal am 5. Mai in einer meiner Kulturen Cysten, welche lebend untersucht, nach Abpräparieren der Schale, deutlich erkennen ließen, daß sie mit kleinen Cysten vollständig erfüllt waren. Die uebenstehende Textfigur II zeigt eine solche Cyste, die von kleinen Cysten erfüllt ist. Ich überzengte mich, daß die sie gemeinsam nmschließende Cystenhülle unverletzt war und zerdrückte nun

vorsichtig die Cyste in der Hoffnung, die Inhaltsgehülde der kleinen Cysten so lebend zu Gesicht zu bekommen. Leider glückte mir das aber nicht. Der Inhalt war wohl vorher abgestorben und ich fand nur wenig Plasamarset in demselben. An Schnitten sah ich dagegen öfters Gebilde, die sich mitdesen Sekundärreysten identifizieren lassen könnten. Beim Schneiden ist jedoch häufig dies serweniensam unserbende Cysten-



hille eingerissen und die spröden kleinen Sekandärcysten sind teilweise herausgerissen, so das ich keine Schnitt erhielt, in welchen die Cyste ebenso prall mit Sekundärcysten bei unverletzter Hülle gefüllt war, als bei den frisch untersuchten Cysten. Ich bin deshalb hier nicht imstande, den Einwand, es könne sich vielleicht um eingedrungene und encystierte Amöben handeln, genügend zu widerlegen. Ich glaube aber, auch nach Vorgängen au zwwandten Tieren, daß sich jeder der kleinen Kerne, deren Bildung wir verfolgten, mit einer Plasmaportion umgöbt und eine feine Cystenmembran ausscheidet, doch ist es mir bis jetzt nicht gelungen, diesen Vorgang selbst zu verfolgen.

Der Kern der Gebilde, welche ich auf meinen Schnitten als Sekundärvysten (Taf. XII Abb. 13) ansprechen möchte, ist blüschenförmig. Er zeigt eine dünne Membran (km). Der Durchmesser beträgt $4-6\mu$. In demselben fand ich entweder einen großen Binnensköper (bk), den man noch als aus mehreren kleinen zusammer-gefossen erkeunen konnte, oder einen größeren, oft eckigen und einen kleinen runden Binnenkörper (Taf. XII Fig. 13a, b., bb.) Die Binnenkörper der kleinen Kerne hatten sich auch aut den früheren Stadien als variabet gezeigt; es ist also auch leicht möglich, daß sie hier eine Neigung zeigen, zusammenzuffleßen. — Das Plasma der kleinen (vsten ist fein granuliert und färbt sich nur mit dem Plasmafarbstoff.

Der von den früheren kleinen Kernen verschiedene Habitus dieser kleinen Kerne ließ den Gedanken in mir aufkommen, ich möchte vielleicht nicht die wirklichen Sekundärcysten der Difflugien, sondern fremde Parasiten vor mir haben. Ich fand aber diese Gebilde in 10 Diffingiencysten. Gegen ihre parasitäre Natur spricht auch, daß sie nur in Cysten vom März, April nnd Mai vorkamen.

Leider ist es mir nie gelungen, Cysten zum Auskeimen zu bringen. Ich habe Kulturen zwei Winter und zwei Sommer hindurch gehalten. Die Tiere encystierten sich im Winter und blieben seitdem in diesem Zustand. Ich sorgte für gute Durchlüfung der Kulturen durch reichlichen Pflanzeauwchs, brachte die Cysten in anderes Wasser, oder ließ sie erst austrocknen und bruchte sie dann wieder in Kulturwasser, jedoch ohne jeden Erfolg.

Im Freien findet man Ånfang Mai noch Cysten, entweder im Stadinm kurz vor der Bildnig der kleinen Kerne oder schon mit kleinen Kernen. Ende Mai fand ich meist schon junge, vielkernige unencystierte Tiere mit wenig Chromidialsubstanz von dem Ban, wie ihn die Chromidialsubstanz nach meinen Befunden im Frühjahr stets zeigte. Außerdem fand ich vereinzelte Cysten, welche entweder kurz vor Bildung der kleinen Kerne standen, oder schon vielkernig waren. Anfang Juni dazegen fand ich im Freien keine Cysten mehr.

Ich beabsichtige, diese Studien fortzusetzen und hoffe, wenn ich imstande sein werde, die Cysten regelmäßig im Freien in ihren natürlichen Bedingungen zu beobachten, vielleicht zu günstigeren Resultaten zu gelaugen. Für vorliegende Arbeit stand mir nur das Material aus meinen allerdings reichen Kulturen zur Verfügung, das ich aber nur selten mit frischem Material vergleichen konnte.

III. Allgemeines.

A. Die Chromidialsubstanz.

Wegen dieser Lucke in der Kenntnis des Lebenscyklus von Difflugia urceolata bin ich leider nicht imstande, die wichtige Frage nach der Herkunft der Chromidialsnbstanz zu beantworten. Wenn es auch im Laufe meiner Untersuchungen mehrfach den Anschein hatte, als oh die Chromidialsnbstanz während des vegetativen Lebens der Difflugien Chromatin aus den Kernen erhält, so kann ich diese Frage doch nicht eatscheiden, solange ich nicht das erste Auftreten der Chromidialsubstanz selbst verfolgt habe.

Ich fand bei normalen Difilingien stets die Binnenkörper der Kerne ebenso stark gefärbt wie das Chromatin der Chromidialsubstanz, nicht schwächer, wie Hertwie (1899) von den Primärkernen der Arcella und auch von Difflugienkernen heschreiht. Hertwig sagt ferner(1992), daß alles Chromatin an Nikleolarsubstang gebanden sich in
Form des Chromidialnetzes durch den größten Teil des Protoplasmas
erstrecke. Jedoch ergaben die von mir angestellten Verdanungsversuche das Vorhandensein von Nikleinen sowohl im Chromidialgerüst als auch in den Kernen (s. 8. 253). Ich kann mich also der
Meinung von Harawrus (1992), die Kerne der Monothalamien scheinen
völlig chromatinfrei, ihre Nukleoli nur aus Nukleolarmasse gehildet
zu sein*, nicht ausschließen. — Die auffallend schwache Fürbbarkeit
des Protoplasmas, welches nach Herawrus fes Süßwassermonohalamien
aus achromatischer Substanz hesteht, kann ich, wenigstens für unenevstierte Tiere, vollständig hestätigen.

Ich vermag nicht zu sagen, wie Difflugia urceolata, die während des vegetativen Lebens stets vielkernig ist, diesen Zustand aushildet. Kernteilungen wurden nie beohachtet; ehensowenig aber fand sich während des vegetativen Lebens Kernbildung ans der Chromidialsubstanz. Jedenfalls dürfte aus meinen Beohachtungen wohl hervorgehen, daß die Vielkernigkeit nicht, wie mehrere Forscher vermnten, mit der Fortoflanzung in Verhindung steht. Vielmehr scheint eine Analogie dieser Kerne mit den Großkernen der Infusorien vorzuliegen. Man nimmt allgemein an, daß die Großkerne der Iufusorien auf die gewöhnlichen Lebensprozesse der Infusorien ihren Einfluß ausühen. Dieselhe Rolle scheinen die während des vegetativen Lehens der Difflugien unverändert bleibenden vielen Kerne zu spielen. Die Großkerne der Infusorien zerfallen während der Konjugation oder gehen einfach zugrunde. Die sexuellen Kleinkerne kopnlieren miteinander. Die vielen Kerne der Diffingien zeigen, wie wir sahen, ebenfalls stets deutliche Zerfalls- und Degeuerationserscheinungen, und zwar während und nach der Kopulation und Koniugation. Bei der Kopulation findet bei den Difflugien keine Karyogamie morphologisch individualisierter Kerne statt. Dieselbe Rolle wie die Karyogamie bei auderen Protozoen fällt hier wohl der vollständig verschmelzenden Chromidialsubstanz der beiden Individuen zn. Die Chromidialsubstanz und zwar deren chromatische Bestandteile, welche früher genauer beschrieben wurden, ließen sich demnach eventuell den Mikronuklei der Infusorien vergleichen. Die chromatischen Bestandteile der Chromidialsubstanz bilden in der aus der Kopula sich bildenden Cyste die Kerne für die neue Generation. Die Kopula wäre also auch hier für die Erhaltung der Art von größter Bedeutung.

Ein großes Bedenken gegen diesen sonst so einleuchtenden

· Vergleich, den auch Schaudinn (1903) für die Bedeutung der Chromidialsubstanz heranzieht, liegt aber in der Tatsache, daß innerhalb der Chromidialsubstanz zuzeiten ein glykogenartiges Kohlehydrat gebildet wird, das während der Cystenentwicklung der Tiere als Reservematerial aufgebraucht wird. In den Arbeiten R. Hertwigs (1899, 1902), welcher die Beziehungen von Kern und Chromidialsubstanz bei den Süßwasserrhizopoden entdeckte, und in der Mitteilung von Schaudinn (1903) werden die Beziehungen von Kern und Chromidialsubstanz ausführlich beschrieben. Die Ausbildung von Kohlehydratkörnern innerhalb der Chromidialsubstanz, welche zeitweise, gegen Ende des vegetativen Lebens der Difflugien, d. h. vor Ausbildung der Cysten, stattfindet, scheint mir aber die Bedentung der Chromidialsubstanz noch in ein anderes Licht zu setzen. Ich fand diese typischen Kohlehydratkörner stets im Herbst in der Chromidialsubstanz bei Difflugia urceolata, Difflugia lobostoma, Difflugia pyriformis und Lecquereusia spiralis (Taf. III. Fig. 15 und 15 a, qk). Bei diesen drei Formen fiel die Cystenbildung in den Herbst, die Ausbildung der Kohlehydratkörner also kurz vorher. Bei allen drei Difflugienarten fand ich während ihres sonstigen vegetativen Lebens die Chromidialsubstanz frei davon und einen Bau zeigend, wie ich ihn für Difflugia urceolata für Frühling und Sommer als charakteristisch beschrieb.

Einen dieser kohlehydratfreien Chromidialsubstanz sehr ähnlichen Ban fand ich stets bei unencystierten Arcellen. Bei Arcella ist der Bau der Chromidialsubstanz dicht und sehr kompakt. Auch fand ich ebensolche junge zwei- und dreikernige Cysten, wie sie Hertwig (1899) (Taf. XXXVII, Fig. 10 und 11) abbildet, und welche auch eine gewisse Ähnlichkeit mit jungen Difflugiencysten zeigen. Ich glaube übrigens auch, wie Hertwig ursprünglich, daß es sich dort um jung encystierte Arcellen handelt. Plasma und Chromidialsubstanznetz durchdringen sich, wie auch Hertwie beschreibt, vollständig. Dasselbe schildert auch Schafdinn (1903) bei der Encystierung von Centropyxis acnleata. Ich vermochte hier anch von der feineren Struktur der Chromidialsubstanz solcher Arcellacysten wenig zu erkennen. Jedoch fand ich auch andere Arcellacystenstadien, von denen ich allerdings noch nicht sicher weiß, ob sie mit den von Hertwig beschriebenen in Zusammenhang stehen, oder ob es sich vielleicht um zwei verschiedene Arten von Cysten handelt. Doch glaube ich das erstere nach der Ähnlichkeit mit den bekannten Difflugiencysten. Bei diesen Arcellacysten (Taf. XII, Fig. 14) liegt die Chromidialsubstanz (chrs) zentral und in ihrer Mitte zwei offenbar degenerierende Kerne (k); an der Oberfläche das recht dichte, stark färbbare, typische Cysteuplasma (pl), das größtenteils zu Kugeln (pk) differenziert ist. Daß es Plasma ist, geht aus seinem Verhalten gegen Farbstoffe hervor. Es färbt sich ganz blau bei Doppelfärbungen von Bleu-de-Lyon und Safranin, Orange mit dem Flemming'schen Dreifarbengemisch. Die Plasmakugeln färbt dagegen der Kernfarbstoff etwas diffus oder macht darin Inhaltsgebilde dentlich, wie in denen der Diffingien. Die Kngeln liegen hier noch an der Grenze von Plasma nnd Chromidialsnbstanz. Dies Stadium erinnert lebhaft an solche von Difflugien, welche ich häufig fand und von denen ich eines anf Taf. XII. Fig. 1 darstellte. In solchen Arcellacysten kann man die Struktur der Chromidialsubstanz erkennen (Taf. XII, Fig. 14 a). Sie hat offenbar dieselben Veränderungen durchgemacht, wie die der Difflugien. Sie ist jetzt deutlich regelmäßig fein alveolär gebaut. Die Wände (q) der Waben färben sich stark mit Kernfarbstoffen. Vermntlich rührt dies, wie bei den Diffingien genaner gezeigt wurde, von kleinen Körnchen her, die sehr dicht in ein ungefärbt bleibendes Stroma eingelagert sind. Ich konnte die achromatische Grundsubstanz hier nirgend scharf unterscheiden, sie ist wohl aber sicher vorhanden, ebenso wie bei den Difflugien. In den Knotenpunkten liegen überall deutlich größere Körnchen (chr), welche sich sehr stark mit Kernfarbstoffen tingieren lassen. Der Wabeninhalt (gk) zeigt nun mit dem Flemming'schen Dreifarbengemisch eine deutliche schwache Blanfärbung. Das spricht, nach Analogie bei Difflugien, für Kohlehydratinhalt. Arcellacystenschnitte von diesem Stadinm behandelte ich mit 1 proz. Kalilauge und dann mit Jodjodkalium. Es trat eine leichte Brännung des Wabeninhaltes ein. welche mir aber nicht ganz so deutlich schien, wie die des kohlehydrathaltigen Chromidialsubstanzwabeninhalts der Difflugien. Eine typische Brännng war aber da. Das spricht für das Vorhandensein von Kohlehydrat auch in der Chromidialsnbstanz junger Arcellencysten. So individualisierte Körner wie bei den Difflugien konnte ich jedoch nicht deutlich machen. Die Kleinheit der Waben wirkt bei Arcella erschwerend. Anch füllt vermutlich bei Arcella das Kohlehydrat fast den ganzen Wabeninhalt ans. Offenbar ist ein Hof, welcher die Verhältnisse bei Difflugien so deutlich machte, zwischen Wabenwand und Kohlehydrat nur minimal oder gar nicht vorhanden. - Bei anderen Arcellacysten fand ich dann später Auflösnng der alten Kerne und verschiedene Verhältnisse, auf welche ich, wenn ich noch mehr Material habe, später zurückzukommen hoffe,

Jedenfalls sehen wir, daß die Chromidialsubstanz Aufgaben im Archiv für Prolistenkunde. Bd. IV. Tierkörper zu erfüllen scheint, welche durch ihre Mannigfaltigkeit in Erstaunen setzen und für welche ich bei Tieren und Pflanzen vergehlich nach einer Analogie suchte. Es gibt keine Kerne, welche Kohlehydrate enthalten. Zwar ist ja die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, daß gelöste Stoffe von anßen her in die Chromidialsnbstanz eintreten, um dort die Kohlehydratkörner zu bilden. Jedenfalls aber spricht das Vorhandensein von Kohlehydratkörnern gegen die Kernnatur der Chromidialsubstanz. Durch die Fähigkeit der Kohlehvdratbildnng in ihrem Innern erinnert die Chromidialsnhstanz etwas an die Chromatophoren der Pflanzen und vielleicht inshesondere an deren Pyrenoide. Den Pyrenoiden iedoch mangelt natürlich vollständig der Charakter, wegen welchem ich die Chromidialsubstanz mit dem Mikronuklei verglich. Für die Chromidialsnbstanz ist das Vorhandensein von Chromatin charakteristisch. Für die Pyrenoide dagegen glanht Zacharias (1885) nachweisen zu können, daß sie in der Hauptmasse aus echten Eiweißstoffen bestehen und ganz frei von Nnkleinen sind. Sie sollen von künstlichem Magensaft in 24 Stunden verdant werden. Die Chromatophoren sind Gebilde, welche immer wieder nur aus ihresgleichen durch Teilnng gehildet werden. Die Pyrenoide sollen entweder durch Teilung oder durch Neubildung innerhalh der Chromatophoren entstehen. Einem Pyrenoid liegen außen viele Stärkekörner wie eine Hülle auf. Wir finden also viele durchgreifende Unterschiede zwischen den Pyrenoiden und der Chromidialsuhstanz mit ihren Kohlehydratkörnern.

Ich möchte ferner noch auf die Ähnlichkeit der Chromidialnistanz in ihrem kohlehydratlosen Zustand mit dem Zentralkörper der (yanophyceen und Bakterien binweisen. Hier wie dort sind es keine morphologisch abgegrenzten, mit Membran versehenen Kerne, sondera nur erst Chromatinkörneben, die einer wabigen Grundsubstanz eingelagert sind und Kernfunktionen auszuühen scheinen. Vermntlich stehen diese heiden Ausbildungsstufen des Kernes in phylogenetisch naher Beziehung zueinander.

Die Chromidialsubstanz der Säßwassertestaceen wurde in früheren Arbeiten sehon beschrieben. So hildet Vzawonx (1890) typische Chromidialsubstanz von Diffingia lobostoma ah, und beschreibt unzweifelhaft kohlehydrathaltige Chromidialsubstanz der einkernigen Diffingia lobostoma im Dezember: "Der eigentümlichste Teil des Körpers ist der im Fundus der Schale gelegene. Hier findet meine Masse von sehr feinen, ganz enz anniander gelageten, hell olivenfarbigen Körneben, in deren Mitte der in der Einzahl vorhandene Zellkern lietet. Die Körneben sind so deitt gerängte, daß kaum die protoplasmatische Grundsubstanz zn erkennen ist." Er gibt an, daß keine Einwirkungen von Säuren oder Kalilauge auf die Körnchen bemerkt wurde. Offenbar löste sich wohl die Gerüstsubstanz, wie ich die Wabenwände, welche die Kohlehydratkörner umgeben, nannte; die Kohlehydratkörner dagegen blieben, wie auch die von mir untersuchten, unverändert. - Er beobachtete ferner, daß sich die Körnchen mit Jodlösungen intensiv dunkelbraun färben, während das Plasma gelb gefärbt wurde: also eine typische Reaktion auf Kohlehydrat. "Mit Karminfarben wurde die Körnermasse sehr stark gefärbt." Hätte Verworn versucht, die Körnchen zu färben, welche er vorher mit Kalilauge bebandelt batte, so hätte er wohl sicher gefunden, daß die Fähigkeit, sich mit Karminfarbstoffen zu färben, verschwunden war. Dieselbe kommt nur, wie wir sahen, der chromatinreichen Hülle der einzelnen Kügelchen zu. Wir sehen also hier das gleiche Verhalten mit der früher beschriebenen kohlehydrathaltigen Chromidialsubstanz von Difflugia urceolata. Es ist nur seltsam, daß Verwork im weiteren Verlanf keine Encystierungsvorgänge beobachtete.

Verworn sagt von den Körnchen, daß er über ihre chemische Natnr nichts aussagen kann. Er hält die Körnchen im Fnndus der Schale von Difflugia lobostoma für analog mit größeren, weiter vorn im Weichkörper gelegenen, ganz ähnlichen, äußerst feinen olivenfarbigen, stark lichtbrechenden Körnern, die sich im Endoplasma von Difflugia urceolata finden und die nach seiner Meinung beim Schalenban als Kittsubstanz für die Sandkörner dienen. Er hält die Körnchen in der Kernnähe für Jugendstadien dieser weiter vorn liegenden Körner. Ich fand vorn im Weichkörper von Difflugia urceolata dieselben angeblichen Körner. Ich fand die gleichen in der Schale wieder und bezeichnete sie auch während ihrer Lage im Weichkörper als Schaleuplättchen. Wir haben die chemischen und physikalischen Unterschiede zwischen diesen Schalenplättehen in der vorderen Zone des Weichkörpers und den mehr im Fundus der Schale gelegenen Kohlehydratkörnern der Chromidialsubstanz kennen gelernt. Die Körnchen in der Kernnähe dagegen, von denen Verwork annimmt, "daß sie unter dem Einfluß des Zellkerns gebildet, eventuell von ihm selbst direkt produziert werden", sahen wir innerhalb der Chromidialsubstanzkugeln sich bilden. Sie sind im polarisierten Licht doppeltbrechend und in Speichel löslich. Die anderen größeren, unregelmäßigeren Körner und Plättchen, welche im vorderen Teile des Weichkörpers liegen, sind einfach brechend, in Speichel wie in Mineralsäuren unlöslich. Man findet sie häufig in der Schale wieder: sie lösen sich in Flußsäure. Sie sind wohl vom Tier selbst ausgeschiedene amorphe Kieselsäure. Keinesfalls also stehen sie im Znsammenhang mit den von mir als Chromidialsubstanzinhaltsgebilde beschriebenen Körnchen in der Kernnähe, wie Vzzwork dies annimmt.

RHUMBLER faßt die stark färbbare Masse verschiedener Difflugien, welche nm den Kern herumliegt, als Plasmaschicht auf; er nennt sie perinnkleäre Zone und bildet sie vielfach ab (1895, 1898). Sie hat dort die Beschaffenheit wie etwa die Chromidialsubstanz bei Arcella und die der kohlehydratlosen Chromidialsnbstanz der Difflugia urceolata. Mir fällt besonders eine Schilderung (1895) anf. Es handelt sich um die hintere Körperzone von Cyphoderia magaritacea, von der RHUMBLER sagt: "Sie unterscheidet sich vom Plasma der ersten Zone dadurch, daß man ein regelmäßiges Wabenwerk zu erkennen glaubt, dessen Wabeninhaltsmassen hier und da einen eigentümlichen Glanz verraten." Diese Schilderung erinnert lebhaft an die kohlehydrathaltige Chromidialsubstanz, wie wir sie bei Difflugien finden. Eine weitere Beobachtung (RHUMBLER 1895) scheint mir für Bildung und Funktion der Chromidialsubstanz von großer Wichtigkeit zu sein: Es handelt sich um Konjugationsexemplare von Cyphoderia margaritacea: "Es finden sich an verschiedenen Stellen des Körpers kleine rot gefärbte Gebilde von unbestimmter Gestalt und Größe, welche ihrer Farbenintensität nach etwa den Binnenkörpern innerhalb des Kerns entsprechen." Und weiter: "Sie machen den Eindruck von weichen, zähflüssigen Substanzquantitäten, die sich vielleicht in den Kanten der Protoplasmawaben mehr oder weniger zu kleinen Kugeln kontrahiert haben, oder aber anch in mehreren aneinander stoßenden Waben verbreitet haben, so daß parallele oder gerade Reihen durch sie formiert worden sind, welche voraussichtlich den zusammenhängenden Wabenreihen des Protoplasmas entsprechen. Man könnte diese fraglichen Gebilde für ausgestoßene Chromatin- oder Binnenkörnermasse halten und in einem Austausch dieser Massen die Bedeutung des Koujugationsaktes suchen zu müssen glauben." Ich glaube, daß Rhumbler hier Chromidialsubstanz schildert, und daß seine Mutmaßung die rechte ist.

Während und nach der Konjugation der Diffingien trat die Anfilösung der Keren regelmäßig ein. Vermutlich tritt ihre Chromatinmenge zu der der Chromidialsubstauz. Die Chromidialsubstanzen verschmeizen und vermischen so ebenso ihr Chromatin, wie dies sonst bei der Karyoganie von Kernen geschieht. In dieser Verschmeizung des Chromatins der Chromidialsubstanz bei Konjugation und Kopnlation liegt wohl die Hauptbedeutung dieser Vorgänge.

B. Die Konjugation.

Die drei verbundenen Tiere, welche ich in Taf. XI Fig. 1 zeigte, halte ich für einen Konjugationsakt. Auch dort fanden wir Chromidialsubstanz im Alustausch zwischen den drei Tieren begriffen, die Kerne teilweise in Anfüssung. Vermutlich geht hier nur ein Austausch von Chromatin, ähnlich wie bei dem von Rutzwatze, beschriebenen Konjugationsexemplar von Cyphoderia vor sich. Kopulation seheint mir nicht vorzuliegen. Der Vergleich mit den echten Kopulationsexemplaren spricht dagegen.

Bei der Beutellung dieser drei konjugierenden Difflugien drängt sich mir der Vergleich mit den drei und awei miteinander konjugierenden Arcellen auf, welche BÜTSCHLA (1875) beschrieb, und nach deren Ameinandertreten er das Auftreten amöbenartiger Fortpflananngskörper in zwei derselben beobachtete. Das ganze Plasma des Mutterkörpers war bei der Bildung der amöbenartigen Fortpflanzungskörper aufgebraucht.

Ganz ähnliche Verhältnisse hat auch Jaworowsky beobachtet und in einer kleinen Abhandlung veröffentlicht, welche polnisch geschrieben und daher recht unbekannt geblieben zn sein scheint, Jaworowsky beobachtete viele einkernige Difflugia globulosa, welche sich mit den Schalenöffnungen aneinander legten. Zwischen den Paarlingen fand eine lebhafte Strömung statt. Was für Substanzen die beiden Tiere austauschten, konnte Jawobowsky, der undurchsichtigen Schale wegen, nicht beobachten. Auf Präparaten machte es ihm den Eindruck, als wäre der ganze Weichkörper in lebhafter Umwälzung begriffen. Nach der Koningation, wie man diesen Vorgang wohl bezeichnen muß, gehen die Tiere auseinander. Die Schalen beider sind gefüllt und weisen viele kleine Kerne auf. Wie die stets nach der Koniugation auftretende Vielkernigkeit aber zustande kommt, weiß Jaworowsky nicht. Der eine große Kern ist nicht mehr vorhanden. Er zeigte während des ersten Auftretens der kleinen Kerne Degenerationserscheinungen. Die kleinen, bläschenförmigen Kerne, deren Zahl schwankt, sind in den Weichkörpern beider Schalen verstreut. Sie umgeben sich nun ieder mit einer Portion Plasma und die so gebildeten Plasmaportionen trennen sich schließlich voneinander und schwärmen aus. Das Schicksal der Schwärmer ist unbekannt. Auf den Abbildungen kann man die Prozesse deutlich verfolgen. Besonders Taf. XIB Fig. 2 ist interessant. Sie stellt das Stadium dar, in welchem der große Kern blasser geworden und offenbar degeneriert ist und die kleinen Kerne aufzutreten beginnen.

Auch Blaxe (1802) bildet Taf, XI Fig. 16 ein Stadinm von Difflugia globulosa ab, das den von Jawonowsky beschriebenen entspricht. Der Weichkörper der gewölmlich einkernigen Form enthält viele Kerne; neum derselben haben sich mit Plasma ungeben und sind ambenabliche Gebilde. Die öhrige Plasmanenge des Tieres enthält neun weitere Kerne. Die Abschnürung in kleine Plasmaportionen sollte offenbar noch erfolgen.

Eine Beobachtung, welche man auf die Chromidialsnbstanz bezieben könnte, findet sich weder bei Jaworowsky noch bei Blanc.

Von dem Vorhandensein von Chromidialsubstanz bei unveränderten Diffingia globulosa nud lobostoma habe ich mich auf Präparaten bäufig überzeugt. Auch hatte ich Gelegenleit, auf einem Präparaten von Diffitgia lobostoma, das ich der Güte des Herrn Prof. Rutumlers verdanke, zu sehen, daß der ganze Weichköper des Tieres in viele amübenähnliche Teilstücke zerfallen war. Jedes Teilstück hat einen kleinen Kern. Chromidialsubstanz war uicht zu entdecken, obgleich die unveränderten Diffitgia ibobostoma dieselbe deutlich aufweisen.

Harrwich bildet (1889) Taf. XXVIII Fig. 4a eine Difflugia globulosa ab. Dieselbe zeigt ein deutliches Chromidiahetz. Dasselbe liegt dem Kern des Tieres dicht an. Außerdem sehen wir an dem Kern der Difflugia globulosa fünf kleine Körper, welche der Kernmenbran außen anliegen und die den Habitus der im Kern befiulichen Binuenkörper zeigen. Es macht ganz den Eindruck, als obe sich hier um ausgestoßenes Chromatin des Kernes handele. Im Texte wird diese Erscheinung nicht erwähnt. Steht das Austreten von Binnenkörpern dort auch mit Konjugation in irgendwelcher Beziehung?

Wir sahen in normalen Difflingia globulosa nad lobostoma je einen großen Kern und Chromidialsubstauz. Jawonowsky beobachtete nach der Konjngation den Zerfall des großen Kernes. Jawonowsky und Blaxe bilden die ambbenäbnlichen Stadien ab, und ich konnte mich auf den Präparat von Diffliugia lobostoma überzeugen, daß anch dort die kleinen ambbenähnlichen Fortpfanzungskörper kleine Kerne, aber keine Chromidialsubstauz mehr enthielten. Nach diesem verschiedenen Schilderungen glaube ich nun, daß die Bildnag der kleinen Kerne der ambbenähnlichen Fortpfanzungskörper so zustande kommt, wie Hearwo dies für die Sekundärkerne von Arvella beschreibt, daß also die Chromidialsubstanz zur Bildumg der kleinen Kerne aufgebraucht wird. Nach diesem Vorgäugen an anderen Formen scheint es mir nun wahrscheinlich, daß die Konjugation von Difflingia ähnliche Vorgäuge einlieiten sollte. Besonders die Kernauffsämgen und

die Verteilung der Chromidiaksubstanz (Taf. XI Fig. 1a—e) in viele kleine Brocken, welche sich im Stadium der Frühlingstiere befindet, d. h. sie ist kompakt und sehr chromatinreich, ohne Kohlehydrathalt, sind ins Auge fallend. Eine Erklärung dafür scheint mir vorhanden, wenn später eine ebensolche Bildung von Sekundärkernen aus der stark zerklüfteten Chromidialsubstanz erfolgt wäre, wie harwrei dies für Arcella beschreibt. Anch wärde durch die Schwärmerbildung und das Auswandern des Weichkörpers als kleine, amöben-shuliche Gebilde zu begreifen sein, woher in ganz lebensfähigen Knituren stets die vielen leeren Schalen kommen. Doch scheint diese Vermehrungsart verhältnismäßig selten aufzutreten.

C. Die Kopulation.

Den Verlauf der Kopulation konnte ich im Herbst bei Difflugia nrecolata besser an lebenden Tieren und an Präparaten verfolgen. Die zwei Tiere flossen zusammen; die Kopula kroch noch einige Zeit umher und hildete unter Degeneration ihrer Kerne eine Cyste. Die Hauptbedeutung bei der Kopulation scheint auch hier in der Verschmelzung der Chromidialsubstanz beider Tiere zu suchen zu sein, da aus derselben im weiteren Verlauf der Cystenentwicklung die Kerne für die neue Generation gebildet werden.

BLOCHMANN beschreibt einen ganz ähnlichen Kopulationsvorgang von Englypha alveolata. Zwei Tiere Rossen zusammen, indem allerdings zum Unterschiede von Difflügia urceolata ihre gemeinsame Sarkode ein drittes aufbaute. Dieses aus der Kopula hervorgegangene Tier kroch noch 4 Tage umher und encystierte sich dann. Diese Tatsache der Encystierung nach Kopulation scheint mir von großer Wichtigkeit. Sie stimmt mit miemen häufigen Befunden an Difflügia urceolata überein. Leider ist nichts über das weitere Schicksal der Englyphacyste bekannt.

Auch Schaldins fand Kopulation bei Centropyxis mit nach oligender Cystenbildung. Doch findet dort nicht einfache Isogamie statt, sondern die Gameten sind zu Mikro- und Makrogameten differenziert. Er beobachtete auch, wie aus der Cyste eine kleine Amöbe kroch, welche seldießlich wieder zur typischen Centropyxis wurde.

JUKELI (1884) beschrieb eine Kopulation von Diffingia globulosa. Da JUKELI aber nicht das Zusammentreten der beiden gleich großen Tiere beobachtete, und das eine Tier eine hellere, also Jüngere Schale besaß, als das andere, so ist es nicht ansgeschlossen, daß hier ein Tellungsprozess und keine Kopulation vorliegt. BLOCHMANN nimmt letzteres auch als das Wahrscheinlichere an. Uber das Schicksal der von Jickell beschriebenen Kopula wurde nichts bekannt.

Ich konnte vor oder bei den Kopulationsvorgängen von Difflugis urceohta nityends ausgestoßene Restandteile finden, welche man ev. nit Richtungskörperchen vergleichen könnte. Die Kopulation erfolgt seltener als im Herbst im Laufe des Sommers, sie geht dort wohl wahrschleinlich Teilungsvorgängen vorauf. Die Kulturen vermehren sich zeitweise massenhaft und die Schalen vieler Tiere trugeu Zeichen, daß sie erst kurz zehüldet worden sind.

Die Teilungen müssen sehr rasch ablaufen und gehen vermutlich nachts vor sich. Ich selbst habe keine Teilungen beobachtet und mnß hierüber auf die Angaben von Verwork (1888) verweisen.

D. Die Plastogamie.

Die häufig in der Literatur als Konjungationsexemplare bezeichneten Diffingienpans scheinen mir meist nur plastogamisch
verbundene Panre zu sein. Schon Leplace, welcher die Diffingien
entleckte, hat 1815 solche Zunstände beobachett und sie für Begattangserscheinungen gehalten. Plastogamien (Taf. X. Fig. 12)
treten sehr hänfig und zu allen Jahreszeiten auf, viel hänfiger als
Konjugation und Kopulation. Was für Wirkungen laben und zwar
auf das vegetative Leben der Tiere sogar recht bedeutsume, läßt
sich wohl aus linem sehr hänfigen auftreten mit Sicherheit schließen.
Mit der Fortplänazung steht die Plastogamie sicher in keiner Bezeibung.

Keinesfalls aber sind, weder bei Kopulation nech bei Konjugation der Difflugien, irgendwie geformte Mikronnelei vorhanden, wie Verwonx (1890) dies von Difflugia lobostoma beschreibt und abbildet (Fig. 7—10). Es muß sich dort um einen Nahrungskörper gehandet haben, welcher bei der typischen Plastogramie und nicht Konjugation, als welchen Verawonx den von ihm abgebildeten Vorgang auffäßt, zufältig in die Nähe des Kernes zu liegen gekommen war.

E. Die Plasmakugeln.

Schließlich möchte ich noch darauf hinweisen, daß den regelmäßig auftretenden Plasmakugeln irgend eine besondere Bedeutung in der Entwicklung der Cysten von Difffugia zukommen muß. Die selben sind übrigens nicht nur für Diffugiencysten charakteristisch, ich fand fast ebensolche in Arcellacysten, und Scuezu (1899) beschreibt ähnliche Gebilde auch aus den Cysten von Amoeba proteus (s. seine Fig. 7 Taf. 51). Er schildert sie dort als "im Plasma deutlich konturierte, stark lichtbrechende größere Gebilde. haben opakes Anssehen oder schwach graugrüne Farbe und erinnern bezüglich ihrer Färbbarkeit und ihres Aussehens an die sogenannten Eiweißkugeln der freien Amöben. Ihre Gestalt ist variabel, länglich-eiförmig bis kugelrund." Nachdem er durch mikrochemische Versnche festgestellt hatte, daß es eiweißartige Gebilde sind, fährt er fort: "Man hat sie wohl als eine Art aktiven Eiweißes aufzufassen, als Produkte des Stoffwechsels, die in dem Plasma der Cyste, morphologische Form annehmend, aufgespeichert werden, nm später als Reservestoffe Verwendung zu finden. Tatsächlich sind sie bei sporulierenden Cysten nicht mehr nachweisbar. also wohl aufgebrancht worden. Manche dieser Gebilde enthalten verschieden große Einschlüsse, die mannigfaltige Gestalt haben und kugelig-randlich, eckig, stäbchen-, halbmond- oder hufeisenförmig sein können. Sie lassen sich mit Eisenhämatoxvlin sehr intensiv färben." Soweit Scheel. Diese Beschreibung trifft fast vollständig anch auf die Plasmakugeln von Difflugia urceolata und von Arcella zu.

Was Scheel unter den sogenanten Eiweißkugeln in freien Amben versteht, ist mir nicht klar. Leider fehlt in seiner Arbeit jede genanere Angabe über die unencystierte Amoeba protens, welche er untersachte; nur die Cysten sind beschrieben. In unencystierten Amben sind jedoch meines Wissens keine solchen freien Eiweißkugeln bekannt. Schuzz, beschreibt übrigens am einer anderen Stelle, daß die Kugeln bei der Encystierung der Ambbe nicht vorhanden, sondern erst später in den Cysten sehst auftreten.— also dasselbe Verhalten wie ich es in Diffingiencysten beokachtete. Ich halte es für wahrscheinlich, daß sie nicht nur in den Cysten von Arcella, Diffingia und Amoeba protens, sondern anch denen anderer Süßwasserhizopoden auftreten. Vermutlich kommt ihnen eine prinzipielle Bedeutung zu.

Auch Schretz bringt die Kugeln trotz der offenbar chromatischen einschlüsse nicht im Beziehung zu Kernen. Wir sahen auch in der Difflugiencyste ("Taf. XII Fig. 1 u. 2), daß sie sich am dem Plasma bilden und daß die Chromidialsubstanz während ihrer Entstehung unverändert blieb.

Über die Bedeutung dieser Kugeh bin auch ich mir nicht klar. Baß sie als sogenanntes "aktives Eiweiß" (im Scheellschen Sinne), als Reservestoffe, dienen, will mir nicht einleuchten, auch sind in den Diffugiencysten anderweitige Reservestoffe, besonders die Kohlehydratkörner uns der Chronidisabnstanz, orchanden, welche aufgebraucht werden. Die Plasmakugeln werden nicht aufgebraucht, sondern breiten sich offenbar wieder zu Plasma aus.

Ergebnisse.

- 1. Der Bau der Chromidialsubstauz bringt neue Beiträge zur Wabentheorie. Ihr f\u00e4rberisches Verhalten zeigt ihre Beziehung zu den Kernen, indem die K\u00fcrnen indem die \u00e4rberischen der Chromidialsubstauz \u00e5cit ebenso verhalten wie die Kernbinnenk\u00f6rper. Im Gegensatz zu den bisber bekannten Tatsachen stellte sieb beraus, da\u00e5 die Chromidialsubstauz bef\u00e4higt ist, in ihrem Innern K\u00f6mre eines Koblebydrates zu bilden.
- 2. Im vegetativen Lebeu der Difflagien treten dreierlei Verschenbaugserscheinungen auf: die Plastogamie, die Konjlugation und die Kopulation. Die Plastogamie hat auf die Fortpdanzung keinen Einflnß. Nach der Kopulation erfolgt Encystierung und scheint also die Kopulation hier ebenso wie in anderen Protozoenklassen wichtig für die Erhaltung der Art zu sein.
- Nach erfolgter Kopulation, ehe die Encystierung beginnt, tritt aus den meisten Kernen Chromatin aus. Zuletzt sind nur noch zwei oder drei Kerne übrig, die anderen sind vollständig aufgelöst.
- 4. Die Cysten sind weder Schutz- noch Verdanungszysten, wie solche von Süßwassermonothalamien bekanut sind, sondern spielen im Entwicklungszyklus der Diffügien eine ähnliche Kolle, wie die aus Verschmelzung zweier Individuen hervorgegangenen Fortpflanzungszysten anderer Protozenklassen. Sie treten regelmäßig im Spätherbst auf.
- 5. Das Plasma der Cysten bildet chromathreiche Plasmakugeln, welche sich gegen Ende der Eherystierungsperiode wieder zu homogenem Plasma ausbreiten. Die übrig gebliebenen Kerne, welche aus den uneucystierten Diffugien stammen, zerfallen. Die Kohlehystekörner der Chromidialsubstanz werden als Reservenahrung aufgebraucht. Aus den chromatischen Bestandteilen der Chromidialsubstanz werden die Kerne für die neue Generation gebülden.

Zum Schluß ist es mir eine angenehme Pflicht, meinem bochverehrten Lehrer Herrn Prof. O. Berscun lift seine ständige Hilfe und die gütige Unterstützung bei der Abfassung dieser Arbeit meinen aufrichtigsten Dank auszusprechen. Anch Herr Prof. A. Schudzushat mich durch wertvolle Ratschläge besonders verpflichten.

Heidelberg, März 1904,

Literaturverzeichnis.

- 1892. Blanc, H.: Les Diffingies de la Fauue profoude du Lac Lémau. Recneil inaugural de l'Université Lausauue.
- BLOCHMANN, F.: Zur Kenntnis der Fortpflauzung von Euglypha alveolata. Morpb. Jabrb. Bd. 13.
- BETSCHLI, O.: Zur Kenutuis der Fortpflanzung hei Arcells vulgaris. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI p. 459-467.
- 1885. —: Bemerkungen über einen dem Glykogen verwandten Körper in den Gregarinen. Zeitschr. f. Biol. Bd. 21.
- 1896. —: Weitere Ansührungen über den Bau der Cyanophyceen nud Bakterien.
 1903. —: Untersuchungen über Amylose und amyloseartige Körper. Verh. d. uaturhist.-med. Vereius zu Heidelberg Ed. VII Heft 3.
- Hertwio, R.: Über Keruteilung, Richtungsk\u00fcrperbildung und Befruchtung von Actinospherium Eichborni. Abh. d. Bayr. Akad. Wiss. Math.-phys. Kl. Bd. 19.
- 1899. —: Über Eucystierung und Kernvermehrung bei Arcella vulg. Festschrift für C. v. Kupppen.
- für C. v. Kupppen. 1902. —: Die Protozoen und die Zelltheorie. Arch. f. Protisteuk. Bd. I.
- JAWOROWSKY, A.: Przyzyuek do znaiamosti Rozmazamia Roznozek słodkomodnych. Lwow. Nakladem Redakyri. Kosmosn. (Beitrag zur Vermehrungsweise der Süßwaserrhizopodeu.)
- mehrungsweise der Sußwasserrhizopoden.)
 1884. Jickell, F.: Über Kopulation von Diffingia globulosa. Zool. Anz. No. 174.
- Leclerc, M.: Über die Difflugia, neue Sippe von ungestaltigen Polypen. Isis 1817.
- RHUMBLER, L.: Beiträge zur Kenutuis der Rhizopodeu I. Zeitschr. f. wiss.
 Zool. Bd. 52.
 SSS. --: Beiträge zur Kenutuis der Rhizopodeu III. IV. V. Zeitschr. f. wiss.
- Zool. Bd. 61. 1898. —: Zellleib, Schaleu- nnd Kernverschmelzuugen bei Rhizopoden. Biol.
- Zentralbl. Bd. 18.
 1899. Schaums, F.: Uutersuchungen über den Generationswechsel von Trichospherium Sieboldi Schs. Abh. d. k. Akad. d. Wiss. Berlin.
- 1903. —: Untersnchungen über die Fortpflauzung einiger Rhizopoden. Arbeiten aus dem kaiserl. Gesundbeitsamte Bd. 19 Heft 3.
- 1899. Scherl, C.: Beiträge zur Fortpflanzung der Amöben. Festschrift für C. v. Keppfeb.
- 1888. Verworn, M.: Biologische Protisteustudieu I. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 52.
- 1880. —: Biologische Protistenstudien II. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 61.
 1885. ZACHARIAS, E.; Über den Nucleolns. Botau. Zeitung No. 17.
- 1896. Zerrnow: Bilder von Spirillum nudula minns bei freiwilligem Absterben.
- Zeutralbl. f. Bakt., Parasitenk. u. Iufektionskraukh. Bd. 29. 1897. — : Über den Ban der großen Spirillen. Zeitschr. f. Hygiene u. Infektions-
 - -: Uber den Bau der großen Spirillen. Zeitschr. f. Hygiene n. Infektions kraukheiten Bd. 24.

Tafelerklärung.

(Tafel X-XII.)

Die Figuren wurden mit einem Zeiss'schen Mikroskop und dem Abbe'schen Zeichenapparat auf Objekttischhöbe entworfen.

- SJ Seibert'sche apochrom. homog. Immersion 2 mm. A, D, F die achromatischen ZEISS'schen Objektive.
- CO Zeiss' Kompensationsokular.
- HO HUYGEN'sches Okular.
- Die Schale wurde auf den Zeichnungen meist fortgelassen.

Die Zeichnungen warden, wo nichts anderes bemerkt ist, nach Präparaten von Diffingia urceolata angefertigt, welche in Paraffin geschnitten und in Kanadabalsam eingeschlossen worden waren.

Für alle Figuren gültige Bezeichnungen:

- alv Alveolarsaum.
- bk Binnenkörper.
- chr Chromatin.
- chrs Chromidialsubstanz.
 - f Fäden der kernspindelähnlichen Gebilde.
 - fh Struktur in den Höfen der Chromidialsubstanz.
 - q Gerüst der Chromidialsubstanzhüllen, Zwischensubstanz, ok Kohlehydratkorn der Chromidialzubstanz.
 - or Granula des Plasmas.
 - h Hot zwischen Kohlehydratkorn and Wandung der Chromidialsubstanz.

 - k Kern: kk nene Kerne. ka Kerngerüst.
- km Kernmembrau.
 - su Membran.
 - n Nahrungskörper.
- ne Nahrungsvaknole.
- pi Inhaltsgebilde der Plasmakugeln.
- pk Plasmakugeln. pl Plasma.
- s Schale.
- sp Schalenplättchen.
- v Vakuole.
- w Cystenwand.

Tafel X.

Fig. 1. Difflugia (Mai). Chromosminmessigsäure. Safranin Bleu-de-Lvon. D. HO₂ (220). Tier vom Frühling. Chromidialsubstanz sehr stark färbbar.

Fig. 1a. Chromidialsubstanz desselben Tieres stärker vergrößert, SJ, CO, (1500). Ban der Chromidialsubstanz im Frühling; kompakt, von nuregelmäßigen Vakuolen durchsetzt. Vakuoleninhalt ungefärbt.

Fig. 2. Chromidialsubstanz (Juli). Sublimat/Alkohol. Safranin/Bleu-de-Lyon. SJ. ('O., (1500). Zeigt fortgeschrittene Vakuolisation der Chromidialsubstanz; Vakuolen größer und regelmäßiger; Vakuoleninhalt ungefärbt.

Fig. 3a u. h. Chromidialsubstanz (Ende Oktober). Chromosminmessigsäure. Safranin Elen-de-Lyon. SJ, CO₃ (1600). Noch weiter fortgeschrittene Vaknolisation der Chromidialsubstanz. Der Inhalt der Vaknolen hat sich diffus mitgefärbt. Das Chromatin ist anf eine geringe Zwischensbatanz zwischen den Vakuolen reduziert.

Fig. 3c. Dasselhe Präparat, dasselbe Tier wie 3a, mit Safranin, Gentianaviolett, Orange (Εικικικο) mechgefärht. 8J, CO₁, (1500). Im Vakmoleninhalt ist das Kohlehydratkorn durch Färbung mit Gentianaviolett dentlich gewordten (gk.) um dasselbe hernm der helle Hof (h). Die Gerüstunbstanz (g) schmal, lätz eingelagerte Chromatinkförschen erkennen; in den Knotenpankten Verückaugen.

Fig. 3d. Dasselbe Prăparat, anderes Tier, SJ, CO_{11} (1500). Zeigt die Gerüstscharz etwas reichlicher vorhanden. Chromatinkörnehen so dicht zusammengelagert, daß die Zwischensmhatzan fast homogen erscheint. Verdickungen in den Knotenpankten. α eine isolierte Chromidialsubstanzhohlkugel, zeigt Inhalt, Hofwal Malla.

Fig. 4. Chromidialsnhstanz (Anfang November). Mit Flemmuso konserviert und gefärkt. SJ, CO₁₈ (1600). In den Höfen ist eine matte Struktur zu erkennen (f. M. wohl eine optische Erscheinung; die Gerätsanbstanz massig und homogen erscheinen.

Fig. 5. Kohlehydratkörner aus der Chromidialsuhstanz; lebend zerquetscht, in Kalliange isoliert und mit Jodjodkalium behandelt. Zeigt die nnregelmäßige Form derselben.

Fig. 6a n. h. Lehende Kerne ans demselben Tier. SJ, CO. (1000). Dicke Membran, ungleich verteilte Binnenkörper.

Fig. 6c. SJ, ${\rm CO_{12}}$ (1500). Binnenkörper aus denselbeu Kernen; zeigen Vaknolisatiou.

Fig. 7. Kern ans Diffingienschnitt. Snblimat, chromsanres Kaliffämatoxylin: in Glycerin untersucht. SJ, CO₁₁ (1500). Läßt das Kerngerüst erkennen, das am Rande einen Alveolarsamn hildet. Wenige und größere Binuenkörper.

Fig. 8. Diffingia (November). Schuitt quier durch die untere Partie des Tieres. Flexusivo. Safranin, Blen-de-Lyon. D. HO, (220). Chromidialenbatant hat sich stark ansgehreitet und ist sehwicher fürshar als im Frühjahr (s. Fig. 1); sie ist kollehydrathaltig. Die große Masse der Kerne und der Chromidialenbatanz dentet darund hin, daß das Tier aus der Kopplation hervorgegangen ist.

Fig. 9a-e. Flemmiso konserviert und gefürht. SJ, CO₁₇ (1500). Spindelartige Gehilde; vermutlich Bakterienfäden.

Fig. 9a. Knäneliges Gehilde; aus Difflugia vom Dezember.

Fig. 9h. Spindel ans Tier vom Juni; zeigt an den Enden der Fäden stark rote Färhung, vermutlich dort die Fäden im optischen Querschnitt. Fig. 9c. Spindel ans Tier vom Mai; zeigt dieselben roten Stellen wie b.

Fig. 9d. November; sehr kernspindelähnlich.

Fig. 9e. November; in einer Vaknole inmitten der Chromidialsnhstanz.

Fig. 10 n. 11. Kopulation. Flemming konserviert; Safranin/Bleu-de-Lyou. D. HO, (175). November.

Fig. 10. Begitus der Kopalation; Tier « beginnt in Tier β überznüfelen; Tier β rahk; und unverändert. In Tier « die Chromidialusbatus (drs) in viele kleine Brockeu zerapalten; dazwischen Kerne und Nahrangskörper. Ein beiden Tierev Vaknolen und Vahrangsreste. Flexunso, Safranin Blen-de-Lyon. D. HO, (176). November. Fig. 11. Fortgeschrittene Kopulation. Tier α fast ganz in Tier β übergeflossen. Chromidilasubstanz sehon größtenteils miteliander verschmolzen. In der Schale von Tier α noch ein breiter Lappen von homogenem Plasma. Im Plasma heider Tiere zahlreiche kleine Plasmakugeln (pk).

Fig. 12. Plastogamie (Juni). Flemming. Safranin Bien-de-Lyon. D. HO, (175). In elden Tieren Chromidialsubstanz und Lage der Kerne und Nahrungskörper inverkindert. In dem Tier \(\textit{\ell} \) zahlreiche Schalenblätteben (\(\textit{\ell} \) vorhanden.

Tafel XI.

- Alle Abbildungen, bei denen nichts besonderes bemerkt ist, sind nach Präparaten angefertigt, welche mit Safranin'Bleu-de-Lyon gefärbt worden sind.
- Fig. 1. Konjugation dreier Tiere (Jahi). Sahlimat/Alkohol. D. Hoj. (175). Chromidialsanhstana aller drei Tiere (chrs) in kleine Brocken zerspalten, im Austanach untereinander. An der Grenze zwischen den Tieren Kerne und Chromidial-substanz. Im Plasma viele ungleich große hlasse Plasmakugeln (pk). Zahlreiche Vakuolen (v) an Äbarnagavaholen (nr).
- Fig. 1a. Teile der Chromidialsabstanz derselben Tiere. SJ, CO₁₂ (1500). Sie ist ziemlich stark vaknolisiert, durch die Strömung in kleine Teile zerspalten nnd die zühflüssige Grundsubstanz (g) in Brücken ausgezogen.
- Fig. 1b-e. SJ, CO, (1000). Kerne aus den drei verbundenen Tieren stärker vergrüßert. Die Kernmemhran (km) ist bei all diesen Kernen sehr verdünnt; hei km I ist sie fast verschwunden.
 - Fig. 1b. Binnenkörper (bk^i) tritt ans dem Kern; die als chr bezeichnete stark gefärhte Masse läßt nicht erkennen, ob es sich nm Chromatin des Binnenkörpers oder der Chromidialsubstanz handelt. Die Chromidialsubstanz liegt den Kernen dicht an.
 - Fig. 1c. Kernmembran sehr verdünnt; Chromidialsnbstanz liegt dem binnenkörperarmen Kern sehr dicht an und läßt nicht erkennen, oh das mit ohr bezeichnete Chromatin Binnenkörpermasse oder Gerüstsnbstanz der Chromidialsnbstanz darstellt.
 - Fig. 1d. Ein großer Binnenkörper (bk I) tritt aus dem Kern nahe der Chromidialsnbstanz; gegenüber treten zwei kleine Binnenkörper (bk) ans, nicht im Zusammenhang mit der Chromidialsnbstanz. chr bezeiehnet Chromatin, dessen Herkunft aus Kern oder Chromidialsnbstanz fraglich.
 - Fig. 1e zeigt zwei ans dem Keru getretene Binnenkörper (bk 1 und bb 2), nicht im Zusammenhang mit der Chromidialsnbstanz. An der Stelle chr liegt die Chromidialsnbstanz dem Kern dicht an; es ist nicht zu entscheiden, oh dort Chromatin ans dem Kern liegt.
- Fig. 2. Kern ans einem Kopulationsexemplar vom Juni. Flemming. SJ, CO_{r} (1590). Kernmembran sehr verdünnt. Binneukörper (bk) tellweise ans mehreren zusammengeflossen. Chromidilalsubstanztelle (chrs) in Kerunähe. Bei chr Binneukörper oder Chromatin der Chromidilalsubstanz.
- Fig. 3. Kern aus einem Tiere, das gebungert hatte und ganz aus der Schale geflossen war. Flemmino. SJ. CO., (1000). Sternförmige Anlagerung der Chromidialsubstanz (chrs) au den Kern; Membran (km) unverändert.
- Fig. 4a-e. Kernveränderungen bei unverdünnter Membran aus verschiedenen einzelnen Diffugien (November). SJ. CO. (1000). Zwei Kerne ans demselben Tier. Pikrinessirsähre.

Fig. 4a. Ein Binnenkörper (bk) liegt der verdünnten Membran des linken Kernes ausnahmsweise dicht an. (chr) Chromatin liegt eine Strecke weit in der naverdünnten Kernmembran des rechten Kernes. FLEMMISG.

Fig. 4 b. Vier Binnenkörper (bk) liegen in der Kernmembran. Kern liegt in einer Nische der Chromidialsubstanz. FLEMMING.

Fig. 4c. Kern ärmer an Binnenkörpern; Chromatin (chr) in der Kernmembran. Pikrinessigsäure.

Fig. 4d. Kern binnenkörperarm. Membran unverdünnt. Kern liegt nahe an der Chromidialsnbstanz. Pikrinessigsänre.

Fig. 4e. Kern ohne Binnenkörper. Der Chromidialsnbstanz (chrs) dicht anliegend.
Fig. 5 a—i. Kernveränderungen mit Membranverdünnung (November). SJ.

CO₈ (1000).
Fig. 5a. Pikrinessigsture. Zwei Kerne aus demselben Tier. Die Chromidialsnbstanz liegt den Kernen dicht an den verdüunten Stellen an; bei km I ist die Membran verdünnt.

Fig. 5b. Flammun. Zwei Kerne aus dennelben Tier, Kernmenbran von Kern 2 bei kon Verdünnt; ein Binnenköper (kd. jin Begriffi, ans dieer Stelle aus dem Kern zu treten. Am Kern 1 Kernmenbran ringennu verdünnt. Zwei Binnenkörper (kd. y) sind an der verdünnten Stelle (kon 1) ausgetzeten. Bei der liegt beiden Kernen etwas Chromatin an, das von Binnenkörpern oder Chromidilasubstanz stammun.

Fig. 5c. Flexing. Beide Kerne vom selben Tier. Kernmembran an beiden Kernen eine Strecke weit verdünnt (km I). Verschiedene Binnenkörper bk I nud bk 21 im Bezriff, ansguntretun

Fig. 5d. Kernmembran rings verdünnt. Chromidialsubstanz (chrs) liegt den Kernen dicht an.

Fig. 5e. Kernmembran enthält an einer Stelle (chr) Chromatin; an einer anderen ist sie verdünnt (km I).

Fig. 5 f. Kernmembran an zwei Stellen verdünnt (km1 n. km2), an einer solchen Stelle ist ein Binnenkörper (bk1) eben ausgetreten, ein zweiter (bk2) scheint zu folgen.

Fig. 5g. Kernmembran (km I) verdünnt. Dort tritt ein Binnenkörper (bk I) ans, ein zweiter liegt sehon draußen (bk I). In der Chromidialsubstanz, die dem Kerne anliegt, liegt ein Chromatiubrocken (chr) von binnenkörperartigem Anssehen.

Fig. 5h. Kernmembran an einer Stelle verdünnt (km l). Im Kern nur noch zwel Binnenkörper. Chromidialsubstauz liegt dem Kern direkt an.

Fig. 5i. Kernmembran an einer Stelle $(km\bar{I})$ verdünnt. Im Kern nur noch ein Binnenkörper $(bk)_i$ der verdünnten Membran anliegend.

Fig. 6. Ein unveränderter Kern ans demselben Tier wie der Kern auf Fig. 5i. Mehrere Binnenkörper verschmolzen (bk). SJ, CO₄ (1000).

Fig. 7. HO_I (220). Difflugia karz vor ihrer Encystierung. Snblimat/Alkohol. Eisessig. Nahrungsk\(\text{trper}\) (u) werden nach außen bef\(\text{Ordert}\). Chromidialsnbstanz (chrs) ganz znsammenh\(\text{ing}\) ungel (pl.), rund nm das Tier ein Plasmastreifen (pl.).

Fig. 7a. S.J. CO. (1979). Teil desselben Tieres. Francusco nachgefarbt. Kernmembran an einer Stelle verdühnt (bar1). In der Chromidilanbstann die Kollehydratkageln durch Genitanavfolett deutlich geworden. Die Chromidilalmbstans (ohrs) bildet keinen Alvosharsaum, sondern die einzelnen Kageln ragen unregelmäßig im Plasna ply vor.

Tafel XII.

Alle Figuren, hei deneu nichts anderes bemerkt ist, sind nach Difflugiencysten angefertigt, welche nach Flemmung gefärht worden sind.

Fig. 1. Ganz jange ('yste. D. HO, (220). Pikrinessigsäure. Zentral zn-sammenhängende Chromidialsubstanz, deren feinerer Bau unversindert wie in no-ensystierten Tieren vom Herbst (wie Fig. 9a). Im peripheren Plasma heginnen sich Plasmakngeln (ph) zm bilden. Im Plasma awei alte Kerne (k) degenerierend und Chromathnecken (ehr) von unbestimmter Herkanft.

Fig. 2. Etwas ältere Cyste. Flemmino. Randpartie. SJ, CO₆ (750). Bildning der Plasmakingelin (pk), in denselben oft vakvolisierte Inhaltsgehilde (pi). Die Plasmakugelin beginnen in die Chromidialsubstanz (chrs), deren Ban unverändert ist, einzuwandern wie auf Fig. 9a.

Fig. 3. Flexoniso. D. HO₂ (220). Die Plasmakugeln (pk) sind ganz in die Chromidialsubstanz (chrs) eingewandert nad dort verteilt. Auf einem anderen Schnitt desselben Tieres zwei zerfallende Kerne. Chromidialsubstanz unverändert wie auf Fig. 9a.

Fig. 4. Pikrinessigshare. S.J., CO., (750). Teil aus der Mitte des Schnittes. Das Chromatin des Gérästes der Chromidialenbstanz (ohr) hat begonnen zusammenzunfleßen. Kohlehydratkörner (gk) unversindert. Diese Cyste enthält auf einem anderen Schnitte drei zerfallende Kerne. (Chromidialsubstanz stärker vergrößert s. Fig. 9d.).

Fig. 5. FLENNING, SJ, CO, (569). Tell ans der Mitte des Schnittes. Zusammenfliede des Ormonatius (der) der Chromidialenbanza ist fortgeschritten. Rohlebyfartk\u00fcrer (g/s) unverladert. Zwischen ihnen sehronatische Gerdatsubstanza na einem Rande liegt ein Streifen granuleitere Flasman, welcher durch eine feine Membran vom übrigen Cysteninbalt abgegrenzt ist. Plasmakugeln unver\u00e4ndert. (Chromidishabstanz at\u00e4kre vergeber Fig. 94).

Fig. 6. Pikrinessigskure. SJ, CO₆ (750). Teil ans der Mitte des Schnittes. Blasses Grandplasma (pl), in welchem sich noch die Kohlehydratkörner (pk) befinden; Plasmakugeln (pk) weniger and kleiner. Das Chromatin aus der Chromidialsuhstanz (chr) beginnt sich zu vaknolisieren.

Fig. 7. Pikrinessigsahre. D. HO, (289). Kera (k) membranlos; Plasmakugeln gan anfgelöst, viel fein granuliertes Grundplasma (př.), welches teilweise kugelig noch auf seine Bildnug ans den Plasmakugeln himweist. An einem Rande eine stark granulierte Plasmarone, welche mit dem ührigen Plasma in direkter Verhindung steht.

Fig. 7a. Partie derselben Cyste. SJ, CO₆ (750) zeigt dieselben Verhältnisse dentlicher.

Fig. 8. Pikrinessigsänre. D. HO₂ (220). Ein membranloser Kern (k). Chromidialsubstanzehromatin (Ar) zerklüßtet; Plasmazone am ßand nicht mehr vorhanden; die Granula (gr) derselben in der ganzen Cyste verteilt.
Fig. 8a. Teil derselben (yste. S), CO₄ (750). Zeigt die Zerklüftung des

Chromatins und seine Abkugelnug in einzelne vakuolisierte Kugeln; einzelne Kugeln hahen eine kernartige Struktur im Innern. Beginn des Auftretens der neuen Kerne (kk), (stärker vergrößert Fig. 9f). Fig. 9a-f. Chromidialisabstanz. SJ, CO₄₁ (1500). Entwicklung der neuen

Kerne. Pikrinessigsäure.

Fig. 10. F. HO₁ (415). Reste des Chromatins in Kugeln (chr); viele neugehildete kleine Kerne (kk); Grundplasma reich granuliert. Fig. 10a. Teil derselben Cyste. SJ, CO_{10} (1500). Kerne zeigen dünne Membran (kn) und viele kleine Binnenkörper (bk); einen Kern (bk) sieht man aus einer Chromatinkugel sich bilden; anßerdem noch zwei unveränderte Chromatinkugeln.

Fig. 11. Flemming. F. HO₁ (415). Die Chromatinkungeln sind anfgebrancht; viele Kerne (kk) und feingranuliertes Plasma; Plasma (pl I) an einer Stelle fast homogen.

Fig. 11 a. Teil derselben Cyste. SJ, CO₁₇ (1500). Kerne haben dünne Membran, dieser sitzen die Binnenkörper zum Teil von innen an. Im granulierten Plasma etliche größere chromatinartige Granula (chr.)

Fig. 12. FLEMMINO. F. HO, (415). Plasma peripher chromatinreicher und granuliert; zentral homogener [pl 1]. In dem zentralen Teil die vielen Kerne, von denen jeder von einem kleinen Hof ungehen ist.

Fig. 12 a. Teil stärker vergrößert; die Binnenkörper (bk) der Kerne (kk) liegen teilweise sehr peripher und springen etwas vor.

Fig. 13. Flesching. SJ, CO₁₂ (1500). Wahrscheinliche Sekundärcyste. Kern dünne Membran; hier nur ein Binnenkörper.

Fig. 13a-c. SJ, CO_{tt} (1500). Kerne anderer Sekundäreysten. Fig. a n. c zeigen zwei Binnenkörper (bk), h das Zusammenfließen eines großen solchen ans mehreren kleineren.

Fig. 14. Arcellacyste (November). Pikrinessigeäure. Flexusto gefärbt. SJ, CO₄ (800). Zentral zusammenhängendes Chromidiahmbstanznetz (chrs), in demesleben zwei degenerierende Kerne; peripheres Plasma mit vielen inhaltsreichen Plasmakngein (pk).

Fig. 14 a. Chromidialsubstanz. SJ, CO₁₂ (1500). Zeigt alveolären Bau.
Fig. 15. Lecquereusia spiralis. SJ, CO₄ (500). Sublimat/Alkohol. Eisessig.

Flemming gefärht. Oktober. Der große Kern (k) hat eine sehr dünne Membran (km); die Chromidialsubstanz (chrs) zusammenhängend.

Fig. 15 a. Chromidialsnbstanz stärker vergrößert. SJ, CO₁₂ (1500). Zeigt alveolären Bau; in jedem Wabeninhalt ein mit Gentianaviolett blan gefärhtes Kohlebydratkorn.

Etude sur la Chlamydomyxa montana.

Pa

Eugène Penard, d'ès sciences (Genève).

(Avec 19 figures en texte.)

En 1875 Archer 1) décrivait sous le nom de Chlamydomyxa labyrinthuloides un intéressant organisme qu'il avait déconvert dans une tourbière de l'Irlande. C'était en apparence un rhizopode. déployant, dans toutes les directions, des gerbes de filaments trèsminces, flexibles, comparables jusqu'à un certain point aux fils axiaux des Héliozoaires, et sur lesquels se mouvaient des corpuscules fusiformes hyalins. Le plasma revêtait dans sou ensemble une couleur verdâtre, due à des corpuscules où la chlorophylle semblait être mélée à de la diatomine, et de plus, l'organisme portait avec lui une enveloppe laminée, faite de cellulose, ouverte pour donner passage aux pseudopodes. Quant au novau, il paraissait manquer, et Archer alors, constatant une certaine analogie entre cet organisme et la Labyrinthula de Cienkowsky,2) se vit porté à assimiler les corpuscules qui circulaient sur les pseudopodes aux corps fusiformes nucléés décrits par l'auteur russe, et par là à placer sa Chlamydomyxa dans le voisinage des Labyrinthulés.

Un peu plus tard, en 1882, GEDDES 3) étudia ce même organisme

¹) ARCHER, W.: On Chlamydomyxa labyrinthuloides n. g. et sp., a new freshwater sarcodic organism. Quarterly Journ. of micr. Science. New Series Vol. XV 1875 p. 197-130.

^{*)} Über den Ban und die Entwicklung der Labyrinthuleen. Arch f. mikr. Anat. Bd. III 1867 p. 274.

b) Observations on the resting State of Chlamydomyxa labyriuthuloides. Quart. Journ. of micr Science. New Ser. Vol. 22 1882.

à l'état eukysté, et crut y reconnaître une forme dégénérée d'une algue Palmellacée.

Eu Août 1886, Ray Lankester, aprés avoir valuement cherché la Chlamydomyxa labyriuthuloides dans les tourbières d'Angleterre eu de Norwège, trouvait en Suisse, daus les sphagnum des environs de Pontresina, une espèce très-voisine de la précédeute, mais plus délicate, à corpuscules fusiformes beaucoup plus petits, dépourvue dans sa vie active de toute euveloppe, et s'entourant seulement à l'état de repos d'une membrane de cellulose. En 1890 le même observateur retrouvait cette même Chlamydomyxa à Zermatt, puis en 1892 de nouveau dans l'Engadine, et la décrivit alors sous le uom de Chlamvdomvxa moutana.1) Pas plus que Archer ni que Geddes, Lankester ne put découvrir de noyaux, et dans uue étude serrée mais nécessairement un peu iucompléte par le fait que cet organisme ue s'était montré que très-peu de temps à l'état déployé, ce savant admettait pleinement les conclusions de ARCHER, regartait les corps fusiformes comme des noyaux et rapprochait cet organisme des Labyrinthula.

Au commencement de Mars de l'anuée derniére (1903), je récoltais moi-même, au marais de Bernex près de Genéve, la Chla mydomyxa moutana de R. Laxkester, et plus heureux que l'anteur anglais, pouvaut en toute saison me procurer ce protiste et l'étudier dans ses conditions naturelles, je l'ai suivi jusqu'à la fin de Mars de cette année, espérant trouver enfiu l'occusion de constater les phénomens de reproduction, dont la connaissance paraissait indispensable pour permettre de sures appréciations sur les affinités de cet organisme.

Pendant bien longtemps mes espérances ont été vaines; en toute saison, l'êté dans l'eau tiède du marécage, l'hiver sons la glace qu'il fallait briser, la Chiauny do myxa s'est montrée la même, soit active et déployée, soit, bien plus souvent, à l'êtat globuleux on enkysté. Mes études out alors surtout portés sur la structure, l'anatomie et la physiologie de cette espèce, sur la recherche des noyanx, dont la découverte fut déjà un point d'acquis. Mais enfin, le 13 Mars, se sont brusquement montrès des phénomènes strictement reproducteurs, qui me permettent aujourd'hui de présenter des considérations nouvelles sur ce Protiste des plus intéressants.

Mais avant d'en arriver à l'étude de l'organisme lui-même, je

Chlamydomyxa montana n. sp., one of the Protozoa Gymnomyxa. Quart, Journ. of micr. Science. New Ser. Vol. 39 1896 p. 233—244 Pl. 14 et 15.

vondrais consacrer quelques lignes à la question de son habitat : LANKESTER a tronvé sa Chlamydomyxa dans les Sphagnum, et des Sphagnum toujours âgés et dans un état apparent de décomposition commençante; à Genéve, cet organisme s'est rencontré exclinsivement dans des mousses inondées, appartenant suivant tonte apparence an genre H vp n n m, et dans deux seulement des petites flaques qui au nombre d'une quarantaine constituent le marais de Bernex. Ces flagnes sont seules aujourd'hui à représenter une ancienne tnilerie, abandonnée depuis un siécle, et où les creux d'on les ouvriers tiraient lenr argile, maintenant toujours remplis d'eau, ont été pen à peu envahis par la végétation. Le fond est alors recouvert d'un tapis de monsses. épais quelquefois de 30 centimétres, et ce tapis est dans ses couches inférieures à l'état de demi décomposition, envahi par les végétations cryptogamiques. C'est daus ce feutrage organique que vit la Chlamydomyxa montana, non pas, suivant tonte apparence, à la manière d'un saprophyte, et encore moins à l'état de parasite, mais comme un organisme qui se ressentirait encore d'anciennes conditions d'existence; il ne fait plus son profit des matières en décomposition, mais il lui faut le milieu liquide sur lequel ces matières exercent leur influence; il ne s'attaque plus aux cellules des plantes, mais il ne perd ancune occasion de se cacher sons les feuilles mortes des mousses, et de pénétrer à l'intérieur des carapaces vides des petits crustacés ou autres organismes inférieurs; j'ai même rencontré nn jour un Ceratin m corn ntn m dont l'enveloppe, examinée avec soin, se montra ne contenir on'nne Chlamydomyxa enkystée. D'après Archer, la Chlamydomyxa labyrinthuloides est. an moins pendant nne partie de son existence, parasite des cellules des Sphagnum, dans l'intérieur desquelles elle se cache; ici il n'y a plus de parasitisme vrai, mais il en reste comme nn souvenir.

Description générale.

Ponr nous rendre compte, d'une manière générale, de la structure de l'organisme qui va nous occuper, transportons sons l'objectif du microscope un exemplaire trouvé en activité; ainsi séparé du détritus qui l'environnait de toutes parts, l'observation en sera plus facile. Ce transport ne sera pas sans quelque difficulté; en effet la Chl am yd om yxa, à l'état non enkysté, présente an plus haut degré ectte tendance à ce qu'ailleurs J'ai appelé l'"éclatement en fusée*, caractéristique de certains l'hizopodes, et en particulier de la Pe lom yxa palustris, où Leur l'avait déjà reconnue, mais plus marquée encore dans notre Chl amy dom yxa; tant que l'individu est en pleine eau, recouvert on nou d'une lamelle, on peut le manier, le tourmenter sans qu'il subisse aucune désagrégation; mais à peine le liquide vieut-il à ne plus reconvrir le corps, ou bien l'aignille faitelle sortir quelque peu ce dernier de la pleine eau, que tont s'émiette soudainement en fragments innombrables qui se répandent de tous les côtés, comme projetés par une force centrifuge.

Mais si le transport a réussi, nons avons sous les yeux un corps arrondi ou ovoïde, de 60 μ en moyenne, parfois plus petnit et souveut plus grand, d'une teinte qui suivant les individus peut aller du vert jaunâtre au jaune brunâtre. Bientôt alors nons voyons ponsser len-

tement, dans une direction plus ou moins radiaire, quelques filaments extrêmement minces, rigides et souples à la fois, et snr ces filaments commencent à se montrer des granulations arroudies, puis vaguement fisiformes, claires et incolores; puis le corps s'arrondit, prend une forme de dôme, de patelle, de disque allougé et iuegal dans ses contours, enfin, mais plus rarement, de ruban qui pent être quatre ou cinq fois aussi long que large, droit et généralement uu peu étalé à ses extrémités. Peudant ce temps les filaments clairs out poussé toujours plus nombreux, se sont garnis de corpuscules fusiformes hyalins, tandis qu'autour du corps jannâtre s'est étalée une ceinture de plasma incolore, toute pénétrée de vacnoles, qui, pressées et étirées, finissent quelquefois par former une véritable dentelle.

Mais le dessin change à chaque instant, lentement et sans arrêt; les bras s'allongent, s'éta-

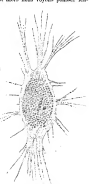


Fig. 1. Chlamydomyxa montana. Un individu étalé.

lent, se ramifient, se rejoignent, et, plus rarement, s'auastomoseut par quelques-unes de leurs branches; des fils tenns partent dans tontes les directious, se couvrant peu à peu des corpuscules incolores caractéristiques; de temps à autre ou voit un bras tout entier se ramasser sur lui-même et se retirer plas vivement vers le corps; on bien, dans un individu allongé en ruban, ce sera toute une moitié du ruban qui pour ainsi dire se décrochera, se rétractera d'un bloc. et dans ces cas-là on verra en général l'individu, après s'étre ramassé sur loi-même, repartir dans une direction perpendiculaire à celle qu'il suivait d'abord. Dans ces individus ainsi déployés, le corps proprement dit pent arriver facilement à 100, 130 µ et plus, et si l'on y comprend les pseudopodes, l'organisme convre alors un espace qui pent mesurer jusqu'à 300 µ en longqueur.

En examinant la Chlamydomyxa de plus près encore, on voit que la bande claire d'ectoplasme, outre ses vacuoles, renferme un nombre considérable de grains ronds, globuleux, réfringents, extrêmement petits, de moins de 1 \mu de diamètre; quant à l'endoplasme, sa teinte verdâtre est due à la présence d'une grande quantité de corpuscules fignrés, analogues aux corps chlorophylliens des végétaux. endoplasme peut renfermer également des sphérules rondes et brillantes, petites mais variables de volume et de nombre, et qui semblent représenter une matière amvlacée; on v voit aussi des proies capturées, algues, diatomées, péridiniacées, etc., à un état plus ou moins avancé de digestion, qui les fait passer au brun pnis Quelquefois enfin se montre une vésicule contractile véritable, mais dont le fonctionnement est extrêmement lent, si bien qu'elle pent rester des heures entières à l'état d'expansion; le plus souvent du reste cette vésicule n'existe pas, ou bien aussi, quand on croit en voir nne, on a affaire en réalité à l'enveloppe d'une petite algue ronde, complètement vidée de son contenn, lequel a été remplacé par un plasma semi-liquide et incolore.

Comme nous venons de le voir, l'Individu à l'état actif change incessamment de forme; mais ces changements, soit en masse soit régionaux, sont presque toujours lents, et extrémement variables d'un exemplaire à un autre; d'une manière générale, on peut dire que les déformations sont d'antant plus rapides et d'autant plus prononcées que l'individu est plus frais et mieux portant.

Après ce coup d'œil général, reprenons notre étude avec quelques détails.

Ectoplasme.

A l'état sphérique ou de repos, mais non enkysté, la Chlamydomyxa montana ne constitue qu'une masse homogène, et il n'est guère possible d'y constater une différenciation en deux couches; tont au plus distiugue-t-on une pellicule incolore trés-êne, faite d'un plasma visqueux'), et qui de toutes parts euvelopie Organisme. Mais il en est autrement lorsque ce dernier est déployé: le corps central verdâtre se montre alors entouré d'une ceinture de plasma clair et incolore, que rien, me semble-t-il, ue nous empéche de cousidérer comme un ectoplasme.

Cet ectoplasme, d'où partent les filaments pseudopodiques, est daus la règle granulé et en même temps réticulé, plus ou moius suivant les individus, la vitesse de marche et le degré d'expausion les réticulations apparentes sont dues à la présence de vacuoles, et ces dernières elles-mêmes semblent devoir leur existence à plusieurs causes. Les unes proviennent du fait que des lambeaux de plasma, s'étalant, s'allongeant, s'anastomosant, se sont soudés en englobaut dans lenr masse une portion de l'eau ambiante qui s'arrondit alors; d'antres sout des vacuoles ordinaires, qui se forment, ici comme dans tant de rhizopodes, si facilement dans l'ectoplasme actif: les autres enfiu sont des vésicules contractiles. Archer parte de vésicules contractiles dans sa Chlamydomyxa labyrinthuloides; LANKESTER par contre n'en a pas observé qu'il puisse considérer comme réelles. Ces vésicules existent cependant saus aucnn donte. bien que la plupart des individus u'en montrent pas d'ordinaire; i'ai pu, dans différentes occassions, les voir graudir, puis s'éteiudre en une systole relativement brusque. Mais il est non moins certain que ces vésicules contractiles ont ici quelque chose de particulier, qui empêche de les identifier complètement avec celles des rhizopodes; elles sont extraordinairement lentes à se former, et une fois éteintes ne semblent plus se rallumer, en tout cas plus à la même place.

Ces vésicules contractiles concernent l'ectoplasme; mais quelquefois on en voit également dans la partie centrale verte du cory ces dernières vésicules, plus grandes alors, présentent également quelque chose d'anormal; en rapport sans doute avec l'ectoplasme, et probablement appartenant en définitive à ce dernière, elles sont presque tout eutières logées au sein de l'endoplasme, et semblent même souvent s'y crenser d'un lobe latéral, qui comme nne hernie penètrera dans la masse ouvfonde. Ces vacuoles, oni mettent des

⁹) Sous la forme globuleuse, ou même à l'état de kyste temporaire, la surface de séparer un individu des débris qu'il reduceux, et il est généralement impossible de séparer un individu des débris qu'il reduceurent asus qu'il en reste quelques parcelles agglutinées à son corps: par contre, un exemplaire à l'état déployé se laissera beacoup plus facilement détacher du fettage dans lequel il est pris.

heures à grandir, et restent des heures épanouies, de sorte que bien rarement on arrive à constater des phénomènes de systole, se voient soit dans les individus déployés, soit dans les kystes. Souvent, quand de l'état de repos l'individu passe à celui d'étalement actif. la vésicule disparait, et il s'en reforme plusienrs, plus petites; lorsque la marche est très-accélérée, et que le corps a pris la forme d'un ruban, c'est surtout anx extrémités mêmes, dans l'ectoplasme clair, que l'on voit se former des vésicules, petites, rondes, et alors souvent nombreuses, tandis que la grande vésicule contractile qui ponvait avoir existé jusque là dans le plasma, disparaît pour ne plus revenir. Ajoutons ici que, d'une manière générale, plus le déplacement est actif, plus la vacnolisation est prononcée et la forme de dentelle de l'ectoplasme accentuée; les individus trés-ieunes et qui, suivant la régle générale pour tous les Sarkodinés, sont en même temps les plus actifs, se montrent pour la plupart tout particuliérement vacnolisés.

Outre les vacoules, l'ectoplasme renferme constamment un nombre considérable de grains très petits, de moins de 1 μ de diamètre, globuleux, brillants, réfringents. Ces grains, dont la présence est surtout facile à constater sur lorganisme déployé, dans la bordure d'ectoplasme, on bien aussi sur les lambeaux de plasma lair qui s'étalent parfois an loin sur les filaments pseudopoliques, se retronvent du reste dans l'endoplasme, et sur des individus écrasés ou les voit de toutes parts noyés autour des corpuscules chlorophylliens, souvent animes d'un mouvement brownien trés-caractéristique. Nous reviendrous dans un instant sur ces grainations minnacules, qui rappellent à première vue les grains d'ex-crétion des rhizopodes, mais dont la signification pourrait être tout autre en réalité.

Pseudopodes.

Les psendopodes sont une dépendance de l'ectoplasme; ils forment, dans la Chlamydon yxa montana, dans l'état bien déployé de l'organisme, un système de ramifications qui présente quelque analogie avec ce que l'on constate dans les Rhizopodes, Retien los a", mais avec une tendance bien moins prononcée à la production d'anastomoses, et par contre avec un déploiement tout particuliér de fils délicats et trés-minees, qu'Accurae et LASKESTER ont cru pouvoir bomologner aux filaments caractéristiques des Labyrinthules.

Lors du passage de l'organisme de l'état de repos à la forme

active, ce sont ces fils que l'on voit se produire les premiers; ils poussent lentement, comme une soie qui grandirait à vne d'wil, et se montrent bientôt sous la forme d'un filament mince, d'épaisseur inférieure à 1 µ, incolore, et qui semble doué d'un certaine rigidité en même temps que d'une flexibilité relative. Ces filaments restent peu longtemps droits, et souvent se recourbent d'un côté ou d'un autre, différents en cela des fils axiaux des Héliozoaires, qui restent droits sur toute leur longueur. Ils sont susceptibles également de mouvements de nutation, oscillant ou se balancant lentement et tont d'nne pièce d'un côté ou d'un autre; Lankester a observé ces mouvements, mais les attribue à l'action des courants du liquide ambiant. Cependant, sans nier l'action bien évidente des conrants quand il en existe, on peut affirmer qu'il y a là, normalement, des mouvements propres; dans un milieu parfaitement calme, on peut voir les déplacements s'effecturer d'une manière très-nette; souvent ils concernent plusieurs filaments à la fois, se courbant les uns d'un côté les autres d'un autre, ce qui exclut l'action d'un courant, qui les déplacerait tous d'un seul côté. En résumé, une observation prolongée de ces mouvements souvent compliqués montre on'aucun phénomène extérieur ne suffirait à les expliquer, et qu'ils sont bien dns à l'activité de l'organisme lui-même.

En même temps que se forment les filaments, on voit à leur base se rassembler quelques parcelles de plasma, puis y apparatire, très-lentement, des corpuscules incolores, qui y grimpent comme sur me baguette de soutien; à la base de la tigelle, ces corpuscules sont plutôt arroudis; plus haut on les trouve le plus souvent allongés, en forme de grains de bié on d'avoine; c'est ce que Ancusa a appelé les "corpuscules fusiformes", et Lankenvau les "out-shaped corpuscies" on corps en grain d'avoine. Souvent, en même temps, quelque portion de l'ectoplasme s'allongeres aur un filament, on bien autour des bases de plusieurs filaments voisins, et nous aurons ainsi bientôt un ruban de plasma incolore, dans lequel on distingue vaguement, pendant quelque temps encore, des séries de chapelets parallèles, représentant les granulations afferentes aux filaments primitifs; quant à ces fils enx-mêmes, ils ont dispara à la vue, résorbés saus doute au sein du blasma qui les a euvalsi.

Dans la règle, le plasma clair venant de l'ectosarc ne s'avance pas bien loin le long des fils, et le pseudopode typique se montre sons la forme d'une tigelle extrémement fine, qui par places sera lisse et nue, et sur d'autres règions se verra revêtue de varicosités, ou des granulations caractéristiques. D'autres fois ce-pendant, le plasma monte sur le fil jusque près de son extrémité, englobant les grains, et formant même par ci par là quelques petites vacuoles (Fig. 2c).

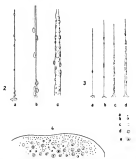


Fig. 2. a) Filament pseudopodique; b) portion du même plus grossi; e) filament sau leguel e'sca manse du plasma; ou y voit quodques vancoles. — 3. Un même pseudopode, commençant à ponseir et se convrant de grains, puis de plasma. — 4. Fragment du corps, érrasé; on y voit les petits grains caractéristiques (a), grains brillants plus gros (b), vaccoles (c), corps chlorophylliems (d), moyans (c).

Dans un individu largement étalé, les filaments sont en nombre considérable, et semblent, à la base des grosses branches, former des faisceaux, dont les différents éléments s'écarteront plus tard les uns des autres. Lankestes parle de "l'impression que les fils sont préformés", et que les ramifications se font par dégagement de fils individuels, jusque la réunis en faisceaux. Telle est bien en effet l'impression générale, mais en réalité il ny a là qu'une apparence, et c'est avec non moins de raison que Lankestes ajoute que ces fils sont "des prolongements de sarcode, dévelopés pro tem pore, et dont il n'existe pas une provision dans le plasma". En effet, ces fils neuvent prodre missance sur un noint ouccome de l'éctoolasme.

méme sur le plasma qui s'est allongé sur les bras; de plus, on peut citer comme intéressant sous ce rapport le fait que, dans les expériences dont il sera parlé plus loin et relatives à des fragments d'éctoplasme artificiellement isolés du corps, le plasma se met en étoile, et produit bies vite de tontes pièces un grand nombre de filaments rayonnants (fg. 13), absolument identiques aux fils habituels, et qui ne peuvent nécessairement provenir que du plasma lni-même.

LANKESTER n'a pas pu constater de fusion entre deux fils arrivant en contact; il lui a paru vraisemblable que lorsque deux tigelles deviennent très-voisines l'une de l'antre, elles se rapprochent de trèsprès, mais en conservant leur individualité distincte. J'ai vn, dans différentes occasions, deux filaments arrivés en contact se fusionner complètement, de sorte qu'on ne distinguait pas de délimitation entre ces deux tigelles, et, d'après les résultats que m'ont fonrnis des observations minntieuses, il me paraît très-probable qu'il n'y a pas là rien qu'une apparence, mais que la fusion est réelle. En effet, ces organes, si an premier abord ils donnent l'impression de fils axiaux analogues à ceux des Héliozoaires, ne sont en réalité que des prolongements de plasma, mais d'un plasma très-tenace, qui à peine formés prennent la consistance de l'élastine, et dont la partie axiale est plus dense que la surface. Rien n'empêche alors les conches superficielles de ces tiges, toutes les fois qu'elles arrivent en contact soit avec l'ectoplasme soit avec un psendopode on même avec une autre tige, de se fusionner avec le plasma rencontré, et l'expérience directe semble bien montrer qu'il en est ainsi. Aiontons que ces filaments sont susceptibles de prodnire sur leur parcours des bifurcations, qui pour rares qu'elles sont, n'en sont pas moins certaines (fig. 14b).

Disons maintenant quelques mots des "corpuscules fusiformes," on grains d'avoine" qui, tantôt plus ou moins serrie les nus contre les antres, tantôt solitaires, tantôt en chapelets, plus rarement agrégés en groupes, accompagnent normalement les filaments pseudopodiques. Ces grains (fig. 2b.) sont le plus généralement ovoides, ellipsoidanx, et en réalité ne revétent jamais la forme exacte d'un tisseau véritable étiré à ses deux extrémités. Ils sont incolores, pâles et à contour peu marqué, et résistent à l'action des réactifs colorants ordinaires (carmin); leur longueur est en moyenne de 2 p. d peine; ils ne font jamais corps avec le filament qui les porte, mais glissent seulement à sa surface; lorsque le fil, comme cela se voit fréquement, est sur une partie de sa longueur entonné d'une

gaine épaisse de plasma venant de l'ectoplasme, ils sout eux-mêmes noyés dans la conche externé de cette gaine, et ne se mourient pas dans sa partie axiale. Ils se déplacent continuellement à la surface du fil qui les porte, le plus sonvent avec ne lenteure extréme; d'autres fois, quand l'organisme est dans un état d'activité exceptionnelle, ou bien encore sur des individus très-jeunes, leur motion est plus rapide. Tantôt ils se montreut indépendants les uns des autres, ils se croisent, se dépassent, se poursuivent saus régle; tantôt on les voit emportés tons ensemble d'un même mouvement; lorsque l'organisme est tourmenté, et qu'il rétracte ses fils pour se mettre n bonle, ces "grains d'avoine" s'arnondissent, puis se mettent à gisser rapidement le long du filament pour aller se jeter sur le corres.

D'après Ancuez, deux corpuscules se rencontrant ne se fusionnent jamais l'un avec l'antre. Pintôt faudrait-il dire que tel fait est très-rare, car un jour j'ai pu assister à nne fusion complète de deux grains; mais le plus souvent, si les corpuscules en se rencontrant semblent se souder, ce n'est là qu'une apparence, et on les verra bientôt se séparer chacun de leur côté.

ARCHER a cru reconnaître dans les déplacements de ces corpuscules une motion propre, automatique sans doute, mais résidant dans le corpuscule lui-même, et due à la contractilité générale de son plasma. Pour Lankester, ces grains doivent être regardés comme des corps inertes, inertes du moins sous le rapport de la motilité, et pour qui a consacré quelque temps à l'étude de ces petits éléments. et a pu s'assurer dans tous leurs déplacements variés de la dépendance absolue où ils sont soit du filament qui les porte soit du plasma avec lequel ils penvent arriver eu contact, il paraît évident que LANKESTER est bien dans le vrai. Tant qu'on les considère individuellement, on pourrait il est vrai croire de leur part à un monvement propre, mais les cas très-frèquents de déplacement en masse, où l'on voit tout un chapelet de graius emporté à la fois, on bien les agglomérations qui se meuvent en bloc, montrent qu'il n'v a là qu'un déplacement passif, et font plntôt croire à l'existence de courants, tantôt parallèles, tantôt opposés et s'entrecroisant, ici très localisés et ne transportant qu'un graiu, là plus larges et emportant avec eux toute une série de corpnscules.

LANKESTER émet l'opinion qu'il doit y avoir, tout le long du fil, une couche extraordinairement fine de plasma hyalin, lequel entraînerait les corpuscules dans les courants qui se produiraient continuellement dans son seiu. ARCHER avait également supposé

l'existence d'une gaîne extrémement minee, eutourant corpuscules et filament, et douée d'un pouvoir contractile dont l'action s'ajouterait à celle que les corpuscules auraient possédée en propre; il croit même, avec de très-forts grossissements, avoir rénssi à s'assnrer de l'existence réelle de ce fourreau hyalin, mais n'est cependant pas certain qu'il n'y ait pas en là d'illusion d'optique.

Mes propres observations m'ont amené à des conclusions qui tout en s'accordant d'une manière générale avec celles des deux auteurs anglais, s'en éloignent cependant par certains côtés. Pour moi, il y anrait bien nne partie centrale plus compacte, plus ferme, dans l'axe de chaque filament; mais ce ne serait pas là un véritable fil axial, nettement distinct d'un étui périphérique. Les filaments de la Chlamydomyxa seraient plutôt de véritables pseudopodes filiformes, mais dont l'axe, an contraire de ce qui se passe chez les Rhizopodes "Lobosa" et "Filosa", où la partie axiale est plus liquide, est ici plus condensé, pour passer par transitions insensibles à une partie périphérique plus molle. Ces filaments, examinés avec la plus grande attention et dans les meilleures conditions d'éclairage, se montrent avec la même apparence sur toute lenr épaisseur; cette épaisseur n'est pas la même ponr tous les fils, plus forte sur les fils bien développés et converts de grains, moindre sur les fils peu grannlés ou naissants; le fil peut se renfler légèrement par places (fig. 14c), dans les régions surtout où les grains sont réunis en groupes; il peut enfin se bifurquer (fig. 14 a b), et au niveau de la bifurcation l'homogénéité est la même que partout ailleurs. Le filament est donc variable dans son épaisseur, d'un moment à nu autre, tout en restant en apparence homogéne, et sans qu'il apparaisse à aucnn moment trace d'un fil axial distinct.

Il y aurait alors bien, si l'on vent, une différenciation qui se produirait du centre à la périphérie; la partie axiale, plus ferme et qui sans être un fil axial en jouerait en pratique le rôle, passerait graduellement et sans que rien le traduise à la vue, à une région superficielle plus molle, toujours en transformation, parconrue de conrants incessants et invisibles pas eux-mêmes, mais dont l'existence serait rendue évidente par la circulation même des grains que ces conrants entrainent avec eux.

ARGER a cru pouvoir assurer que les corpnscules fusiformes de a Chlamydo myxa la byrint huloides étaient identiques avec les petits grains ronds brillants que l'on retrouve partout dans le corps, et qui, en quittant ce dernier pour s'aventurer sur les pseudopoles, changeraient de forme et de volume, et perdraient leur contour

brillant. L'auteur anglais a pu suivre des grains dans leur évolution, les voir sortir du corps et y reutrer, et il paraît assez vraisemblable, sourtout étant douné le fait que dans l'espèce étudiée par Archer les corpuscules sont beaucoup plus volumineux (6 µ au lien de 2 u) et plus faciles à suivre one dans la Chlam, moutana, que cette opinion correspond à la réalité. Pour mon compte, je ne suis pas arrivé sous ce rapport à des résultats concluants; je citerai cependant quelques faits qui tendraient à confirmer les vues de ARCHER: 1. Sur les pseudopodes des individus malades par asphyxie. les corpuscules sont ronds, brillants, et analogues aux granulations caractéristiques du plasma. 2. Après avoir tourmenté un iudividu et l'avoir obligé à rétracter tous ses pseudopodes, on peut voir bientôt repousser de nouveaux fils, converts de grains ronds et qui seront plus tard remplacés par les corps allongés en grain d'avoine, qui ne peuvent guére proveuir que des premiers. 3. Sur les pseudopodes brusquement détachés du corps et isolés, l'on voit se former bientôt des filaments et des prolongements nouveaux, lesonels se convrent de granulations rondes et brillantes plutôt que de corpuscules allongés; dans ce cas-là, on peut également constater que ces grains ronds sont nécessairement un produit direct du plasma, qu'ils sont faits eux-mêmes de plasma condensé, puisou'il s'en montre bientôt un nombre double et triple de ceux qui existaient sur le pseudopode an moment de l'isolement de ce dernier. 4. Enfin sur des individus parfaitement bien portants, surtout des ieunes, on peut voir parfois, et sans raison apparente, les fils couverts non plus de "grains d'avoine", mais de granulations rondes plus petites qui en jouent le rôle.

De toutes ces observations il semble raisonnable d'infèrer que les corpiscules fisisformes ne représentant qu'une transformation des petits grains somatiques. Cependant pour moi la chose n'est rien mois que certaine; les petits grains somatiques sont très-diffèrents d'apparence des corpuscules fusiformes; ils se trouvent normalement toujours et partont, per exemple dans les kystes même très-àgés; ils ressemblent à s'y méprendre et des grains d'excrétion, possèdent une réfringence très-grande et paraissent durs et solides. Ce que l'on peut considèrer comme prouvé c'est que les corpuscules en grain d'avoine peuvent à l'occasion prendre la forme sphérique, on qu'ils font ene à leur origine, mais il est possible que ces corpuscules, petits gramueaux de plasma compact provenant d'une différenciation même du plasma, nès de l'ectoplasme pour y rentrer plus tard et peut-être s'y fondre dans la masse générale, n'aient en réalité rien de commun avec les petits grains brillants de l'intérieur du corps.

ARCHER, et plus tard LANKENFER, frappés de la similitude apparente de ces corpuscules et des corpusculers unclées des Labyrinthulés, et ne trouvant pas de noyaux dans la Chlamydomyxa, ont tous deux emis l'opinion que ces corpuscules pourraient eux-mêmes avoir la signification de noyaux, qu'ils étaieut, en somme, fout noyaux. Comme nous le verrons dans un instant, cette opinion doit era bandonnée, car la Chlamy do myxa mo ut ana (et sans doute aussi la Chlam. labyrinthuloides qui s'eu rapproche de siprès possède des noyaux, parfaitement caractéristiques. Mais alors, quelle est la signification véritable de ces corps en grain d'avoite? Vous rên asvous rien, mais, à l'exemple des deux auteurus anglais, qui se sont départis pour un temps de leur prudeuce habituelle pour sitrer, relativement au noyau, à des spéculations quelque peu aventurenses, je me permettrai de hasarder, concernant les corpuscules des pseudopodes, quelques conjectures:

Si, sans uous eu tenir à une classification rigourensement naturelle, nons considérons les Sarcodinés dans leur ensemble sons le rapport seulement de leurs pseudopodes, nons pouvons y distinguer deux groupes, le premier, A, composé des Lobosa et des Filosa, le second, B, comprenant les Reticulosa, Heliozoa et Radiolaria. Dans les Lobosa, le pseudopode peut être comparé à une node qui se renouvellerait continnellement: la partie axiale, plus liquide, entretient le fouctionnement uormal du pseudopode, le met pour ainsi dire constamment en coutact avec le corps, d'oi vient la vie; chez les Filosa, il en est encore ainsi, bien qu'en raison de la téunité des filaments pseudopodiques, les mêmes phénomiens soient plus difficiles à constater. Tout ce groupe A est alors caractérisé par des pseudopodes non granulés, lisses à leur surface.

Dans le groupe B, la partie axiale du pseudopode, au lieu d'être la plus liquide, est au contraire formée d'un plasma plus condensé, tend à se différencier en une tige relativement compacte, et cette teudance atteint sa plus forte expression cbez les Héliozoàires, où Taxe du pseudopode devient pour ainsi dire un organe à part, bien distinct du plasma, le fil axial, qui pent, dans son état physiologique, citre considéré comme un élément de soutien. Or, dans ce second groupe, les pseudopodes sont normalement granulés, recouverts de petites perles de plasma incolore qui circulent incessamment de loug du fil. 1)

¹) Dans quelques Hellozoaires, en partieuller dans les genres Pina ei op hor a et Pompholyxophrys, outre les pseudopodes à fil axial et grauulés, il s'en forme de temps à autre d'adventifs, destinés soit à fixer l'animal à un soutien soit

Or ces phénomènes si généraux doivent se rattacher à une signification générale aussi: puisque les grains sont nécessaires, que le pseudopode ne peut pas s'en passer, il faut qu'ils soient en rapport avec l'intégrité vitale du pseudopode même: d'autre part, puisque dans le gronpe A l'intégrité vitale est, suivant toute probabilité, entretenne par le courant liquide qui parcourt la partie axiale du pseudopode, il est assez naturel que dans le groupe B, où ce conrant axial n'existe pas, il doive y avoir compensation. Cette compensation résiderait alors dans la possession des perles, et nous ponrrions arriver à cette conclusion, que les granulations vagabondes sont chargées de Inbréfier le psendopode, de l'entretenir dans un état de "tonus" toujours égal; pent-être même pourrait-on concevoir que ces corpnscules se débarrassent d'une partie de lenr substance propre en faveur du psendopode, ponr se charger par contre de produits inutiles qu'ils ramèneraient au corps. On pourrait alors comparer ces corpuscules à des globules sanguins; mais tandis que ces derniers apportent aux organes de l'oxygéne, les grains des héliozoaires, et cenx également de la Chlamydomyxa, apporteraient du plasma vivifiant, et . . . en définitive, pourquoi pas aussi de l'oxygéne?

Bien que les idées qui viennent d'être émises n'aient que la valenr d'une supposition, on ponrait, je crois, trouver quelques faits qui tendraient à les appuyer directement: Si par exemple dans l'Actinos pher ium Eichhorni on tourmente un inidividu eu le comprimant graduellement, on verra la gaine de plasma qui recouvre le fil axial se ramasser en gouttelettes qui desendent rapidement vers le corps, puis le fil axial lui-même se rabattre sur l'ectoplasme. Mais sl, au lleu d'une compression lente, on porte sur la lamelle qui recouvre l'animal un coup brusque et see, on réassit réquement à détacher tont d'une pièce quelques pseudopodes; le plus souvent alors, la gaine protoplasmique a en le temps de se rétracter sur le corps, mais le fil axial, pris par surprise, s'est détaché d'un bloe, et on pent le retrouver flotant an loin, à neine encore entoure d'un vernis très-

à apstruer une proie, et ces psendopoles, identiques à cenx des Filoxa, sont dépontrus de graumlations, dont on peut supposer que l'utilité serait alors utile. Par contre, dans un Thécamoebleu apparteaunt aux Filoxa, la Microgromia elegantula (r. Arch. f. Prointenk. Vol.III 1904), les psendopoles, tout particulièrement fins, devits et rigides, sont couvrets de petites peries, et ressembleut a cent des Hélonomies. On peut resposer alors, que par un phénomies abeoliument ou de l'archive de le le des la constant de la contraine de la Princelephora, ces contraine , un raison unbese de teur rigidité tout septende, out breain de granulations.

délicat. Ces fils axiaux isolès restent alors parfaitement rigides, intertse et comme morts. eu cqui, dans lenr état physiologique normal, sont si facilement susceptibles de changements, de croissance, de ritraction, de ramollissement suivant les besoins de la cause. Isolés, lis finissent il est vrail par se résorber, mais très-lentement, quelque-fois pas du tout, et j'ai pu en retrouver après 24 heures; leur gaine protoplasmique n'existant plus, et n'entre-tenant plus chez eux la vie, ils se sont pour aiusi dire figés en une tigelle inerte et incapable d'autre chose une d'une désagrésation leut.

Or dans la Chlamydomyxa, la gaine doit certainement exister, au moins, comme nous Farons dit, à l'état d'une couche plus molle que l'axe: c'est elle alors qui, comme dans l'Actinosphaerinm, entretiendraît la vitalité el la partie axiale plus compacte; mais, comme dans les héliosoaires aussi, elle ne suffirait à la tâche que si elle-même était entrenne en bonne condition. Inbrifée par les corpuscules plasmatiques venant du corps.

Endoplasme.

La partie centrale de la Chlamydomyxa, colorée d'une nuance verdâtre, pent être considérée comme ayant la valent d'un endoplasme. Etudiant maintenant les différents éléments qui composent cet endoplasme (fig. 4), nous commencerons par les corps chlorophylliens

La mance verdatre dans cet organisme n'est en effet pas uniforme, elle est dine à de véritables chromatophores, à des corps globuleux, de $2^{i}l_{i}$ à $3^{i}\mu$ environ de diametre, répartis en nombre considérable dans tonte la masse di plasma. La teinte que revétent ces corpuscules n'est pas normalement d'un vert pur; c'est un vert olive, on tirant sur le jaune, on que dans certains cas on pourraît tont aussi bien appeler jame on brun tirant sur le vert. D'une manière générale, on pent dire que dans les individus très-petits et jeunes

¹⁾ L'Actinos phacrin m. comme les Actioophydiens en général, présent du reste dans ses penelopodes une structure spéciule; le gaine de plansa qui entoure le ill axial est relativement tré-cpiasies, et la partie interne de cette gaine depur elle-même en étui pressule liquide; par contre, les granulations caractéristiques des Héliconaires sont ici relativement trè-spétites, faiblement développées. Il semble que dans et cas écut le canal liquide interne qui, comme dans les Lobosa, entreétantial l'intégrirés soit du fit axial soit du pseudopade tont entére, et que seguina se jouvant pas icle de rôle ben effence. D'autre part, dans la varieré longe et très-suines, réduits presque à lore vous l'active presque de l'est partie part, dans la varieré longe et très-suines, réduits presque à lore vous il axial, les penudopodes sont de nouveau couverts de granulations ter-fortes.

il y a prédominance du vert tendre, tandis que les exemplaires de grande taille et âgés revêtent plinét une nuance jaunâtre. Ce n'est cependant pas toujours là le cas, et, en définitive, mes observations m'ont porté à conclure que la différence de teiute pourrait être due sartout à la lumière, les individus qui sont restés tré-longtemps dans une obscurité relative étant plus verts que les autres. Nous reviendrons sur ce suiet en rarlant des kvates.

Cette teinte normale d'un vert jannâtre résulterait, d'après Gedera, du fait qu',une matière colorante jaune, vraisemblablement de la xauthophylle, est associée à la chlorophylle. D'après Lankesten, la couleur prédominante d'un jaune brun fait penser à diatomine, et il est fort possible qu'elle masque de la chlorophylle. Il me paraît probable que la proportion du jaune est bien da à de la diatomine: lorsque, comme dans les diatomées, on fait arriver sur un individu un couraut d'aédé sulfurique, limmédiatement le jaune disparaît, et le tont preud une unance verte et blue, pour disparaître enfin complétement.

La plupart du temps ces chromatophores sout parfaitement globaleux; cependant, bien souvent, on les voit ovoïdes, ou même fusiformes, et cela sans que ces différences pnissent être attribuées à un étirement provenant de l'allougement de l'individu pendant la marche; on pent en effet trouver, à l'état de repso on même de kystes, des exemplaires dont les corpuscules seront en bonne partie ellipsoidaux. Il u'en est pas moins vrai que le chromatophore peut à l'occasion s'allonger, lorsque pendant la progression de l'individu il est pris daus les mailles du plasma, qui s'étirent elles-mêmes; en effet, ces corpuscules sont dépourvus de membrane, et consistent en une boulette de plasma mou, lequel comme dans les plantes supérieures est pénétré de la matière colorante.

Vn de face et daus de bounes couditions d'examen, chaque corpuscule se moutre comme une petite tache uniformément colorée (fig. 5 a); quelquefois cependant, on remarque que la partie centrale est plus claire, comme si la matière verte était surtour tépartie dans les couches superficielles du globule. A cette occasion, il est bon d'attirer l'attention sur le fait que, si en réalité ces globules sont nus, ils parais seu t dans certains cas recouverts d'une euveloppe bien distincte (fig. 5 b); le fait s'observe sur des individus écrasés, dont le contenn a été dispersé de tous les côtés. On voit alors fréquemment des corps verts entourés d'une capsule hyaline, rigide en apparence, et il arrive même souvent qu'à l'intérieur de cette soi-dissut capsule le corps vert se rétracte quelque peu, eu preuant par exemple la forme d'un croissant (fig. 5c). Cependant, ce n'est là qu'une apparence, provenant de ce que, au moment de la désagrégation de l'individu, une parcelle de plasma somatique hyalin s'est rassemblée autour du globule, s'arrondissant en membrane, et y a pris une consistance particulière, relativement ferme.

Le grain vert est-il susceptible de division? c'est bien probable, et en principe il ue peut guère en être autremeut; mais en fait il ue m'a pas été possible d'arriver à des conclusions quelconques.

J'ai eu de temps à autre l'occasion d'observer, après écrasement d'un individu, des globules de



plasma hyalin, tels que Fig. 5. Corpusculse chlorophylliens; s) normal, tel qui renfermaient dans à l'intérieur de to conche de plasma, — 6. Trois leur intérieur deux on boulettes de plasma hyalin ayant englobé des corrois corpuscules verts de

formes variées, allongées, fusiformes, etc., qui semblaient résulter d'une division d'un chromatophore habituel; parfois l'uno ul'autre de ces corpuscules était externe, collé encore au globule de plasma; mais ces globules incolores ne représentaient probablement, ici encore, que des parcelles arrachées au plasma somatique, lesquelles avaient entouré plusieurs corpuscules verts à la fois, et ces derniers s'y étaient alors déformés, sous la pression même du plasma qui se mettait en boule.

Les grains verts sont susceptibles en tout cas d'une évolution, comparable à celle des corps chlorophylliens des plantes spierieures. Sans dépasser jamais 3μ , il arrive fréquemment qu'on en trouve de beancomp plus petits, 2μ à peine, ce qui semblerait indiquer une certaine croissance. De temps à antre également, on rencourre des midividus très petits, de 12 à 15 μ à l'état arrondi, très-changeants de forme, à psendopodes très-longs, et qui, au lieu de globules colorés bien distincts, sembleat i n'avir q'autu chromatophore, jaunâtre ou verdâtre, visible comme une large plaque nettement tranchée sur ses bords (fig. 8). En somme, ou croirait alors avoir affaire à une espèce spéciale; mais, dans ces cas là, si l'on parvient à isoler

l'individu dans une goutte d'eau, à le recouvrir d'une lamelle et à laisser le liquide abandonner la préparation, par simple dessication, de maniére à ce qu'il se produise, très-lentement et sans désagrégation du plasma, une compression poussée suffisamment loin



Fig. 8. Individu très-jeune, à chromatophore en apparence compact.

pour réduire tonte cette masse à nne figure qu'on pourrait assimiler à celle d'une mince pièce de monnaie, on voit alors les corpuscules chlorophylliens séparés maintenant les uns des autres, en nombre considérable, mais trèspetits et un seurrant que lu senlement.

Plus rarement encore, j'ai vu des individus, très-jeunes également, dans lequels la chlorophylle était remplacée par des granulations incolores, qui peut-être étaient destinées à se colorer par la snite.

GEDDES est porté à considère les corpascules verts comme appartenant en propre à l'organisme; "il est
impossible", dit-il, "de s'empécher de
penser qu'il y a là des formes commençantes de l'état définitif des granules
chlorophylliens des plantes supérieures". Akcura ne s'exprime pas à
ce sajet. Quant à LANKESTER, il y
verrait plutôt des éléments d'une nature

différente. "Je les considére," dit-il, "comme identiques de caractères avec les vésicules vertes décrites par Bouxax comme formant la grande masse de sa Pelomyxa viridis, et je suis tout-à-fait d'accord avec lui pour leur refuser toute relation avec les corpus-cules chioropylliens tels que ceux des feuilles des plantes". Le même antenr ajoute nn pen plus loin qu'il regarde ces "vésicules colorées" comme identiques avec les "Glankörper" ou corps brillants que Guerry a décrits dans sa Pelomyxa palustris. Mais les folanzkörper de la Pelomyxa, que j'ai en bien souvent l'occasion d'étudier, sont en réalité tellement différents des corpuscules verts, qu'il faut supposer que Laskesyra n'a jamais en sous les yeux la Pelomyxa palustris, car s'il avair pu confronter ces deux sortes de globules, l'idée ne lui serait certaiuement pas venue de les assimiler les uns aux autres.

Pour moi, les corpuscules de la Chlamydomyka sont d'origine endogéne, et constituent un des éléments propres à l'organisme; ce sont de véritables chromatophores, non pas parfaitement identiques à ceux des feuilles vertes, mais plutôt comparables à ceux soit des Distonnées, soit des Pérdiniaces, soit de la Chrysamoebara dians ou d'autres organismes végetaux où la matière verte est plus ou moins cachée par la diatomine.

Les raisons qui me paraissent en faveur de cette opinion sont les suivantes:

a) Ces corpusanles n'ont certainement rien de commun avec les corps symbiotiques caractéristiques de tous les Protozoaires où on en connaît; ils sont plus petits, homogènes dans leur masse, complétement nus, dépoururs de cette pellicule qui certainement existe dans les Zoochlorelles et leur donne leur contour nettement tranché. La teinte jaunâtre du corpuscule ne se retronve non plus dans aucun organisme à symbiose.

b) Il est impossible de retronver nulle part, à l'état libre, des éléments semblables. 1)

c) Sur un même individu, les corpuscules se trouvent tous dans le même état, dans la même phase évolutive, sans qu'il y ait cette variété de volume et d'apparence qu'on observe dans les cas de symbiose.

d) Enfin ces corpuscules suivent l'organisme dans tout le cours de son existence; à l'état soit actif soit enkysté de ce dernier on les retrouve toujours, semblables à eux-mêmes et sans montrer de signes de dépérissement.

En résuné, après avoir suivi la Chlamydomyxa montana pendant nue année entière, je considère que les grains verdâtres sont ici tout anssi bien la propriété de l'individu que le sont les corpuscules chlorophylliens des plantes supérieures. La Chlamydomyxa est no organisme à chromatophores, et non pas à symbios.

Disséminés au milieu des corpuscules chlorophylliens se montrent anssi, en nombre généralement restreint, et d'un volume très-variable mais toujours beaucoup plus considérable que celui des grains minus-

¹⁾ Ce qui se rapprocherait le plus de ces corpuscules, ce serviant les chromatophores de la Chrys ame da radians, et comme cette dernière vivait en général en compagnie de la Chlam y do myxa, et qu'un jour Jén ai vu un individu aller se jeter sur une Chlam y do myxa pour y être finalement englobe, j'al pessé pendant quelque temps que les conpuentes verts réunterientie de la fragmentation de chromatophores capturisé de la Chrys amo e ba; mais, en étudiant la question de pris, j'ai bian vite recounn qu'il un se pessant iren de partil.

cules dont il a été parlé plus hant, des sphérules brillantes, incolores, et qui très-probablement doivent représenter de l'amylum. Comme du reste ces sphérules sout d'appartition peu fréquente dans les individus déployés, et qu'on les trouve surtout dans les kystes, c'est à propos de ces derniers que nous en reparterons.

L'endoplasme se montre parfois également pourvu d'un nombre considérable de petites vacuoles rondes, mais dont on ne constate guère la présence que sur des individus comprimés; ici comme chez les Protozoaires en général, la production de vacuoles nombrenses pourrait être, au moins pour une bonne part, le résultat de la pression même, aussi n'est-ce qu'en passaut que je signale la présence de ces vacuoles, dont il u'est pas sûr que l'organisme sain ue soit pas dépourvn.

Nous arrivons aux uoyaux. Ni Archer, ni Geddes, ni Lan-KESTER n'ont réussi à eu apercevoir, et pourtant il existe, uon pas un noyau, mais des noyaux, en uombre extrêmement variable suivant la taille des individus, nombre qui dans les très-petits exemplaires peut n'être que d'une demi-douzaine, pour arriver dans les grands au chiffre de 100 et au-delà. Il u'est pas très-surprenant que ces noyaux aieut échappé si longtemps aux recherches; ils sont petits, extrêmement pâles; leur nucléole peut facilement être senl en vue, et être pris alors pour un des petits grains du plasma; ils sont si bien cachés par les corpuscules chlorophylliens, vacuoles, etc., ou'il ne faut pas souger à les apercevoir sur uu individn dans son état normal; ce n'est guère qu'en désagrégeant l'organisme, surtout en faisant éclater un exemplaire qui vient de se former un kyste, que l'on peut arriver à en obtenir une vue suffisamment précise, et même dans des expériences de ce genre, les cas sont encore peu nombreux où les recherches sont conronnées de succès. De plus, ces novaux présentent avec ceux des algues inférieures en général, ce point de ressemblance qu'ils sont relativement lents à se colorer par le carmin, et que la coloration n'en devient jamais bien intense. Cependaut, ces noyaux existent; dans les derniers temps de mes études, je les aj vus souvent dans leurs détails, même sans l'aide d'aucun réactif, et la coloration par le carmin a fini par me les montrer toutes les fois que je l'ai désiré.

Les noyaux dans la Chlamydomyxa montana (fig. 7) sont globulenx, très-pàles. Leur volume varie entre 2^{i_1} et 3 μ , s'écartant généralement très-pen de $2^{i_1}\mu$. On y remarque, sur des exemplaires particulièrement favorables à l'examen, une bordure à double contour, qui semble représenter une membrane, mais qui me parrât

plutót devoir étre attribuée à une condensation du sac nucleaire sous la membrane vrise, laquelle reste en fait invisible. En dedans de cette bordure externe est nn sac nucléaire très-pàle, puis au centre vient le nuclèele, de 1 µ euviron, globuleax, d'un bleu clair très-pair, opalescent, et qui tranche nettement sur le fond pâle du noyan dans son ensemble. Souvent même, c'est le nucléole qui seul est visible, tont le reste étant trop pâle pour se laisser nettement distinguer, et alors ce nucléole peut étre à première vue confondu avec un'est grains brillants du plasma; cependant sa nuance d'aiguen dars et la réfraction moins forte de ses bords, l'en distinguent en réalité facilement. Sous l'action du carmin, le nucléole se colore plus vite et plus fortement que le suc nucléaire, mais la différence de coloration ne se montre que peu de temps, et à moins que l'on ne vienne à arrêter l'action du réactif au moment vouln, l'on n'a bientot plus qu'une tache uniformément rosée représentant le noyan tont entier.

Telle est la structure du noyan normal. Cependant il pent y avoir une variante: c'est le cas où les noyanx auront deux, nucléoles, chacnn d'ailleurs parfaitement identiques aux nucléoles ordinaires. Dans ce cas-là, que fai observé sur denx indivious seulement, mais ar nu certain nombre de noyanx dans chacun de ces individns, le noyan se voit plutôt allongé, ovoide, ce qui me ferait croire qu'il y a là une phase préparatoire à la division nucléaire.

Il nous reste à parler de l'alimentation: ARCHER, dans sa Chlamydomyxa labyrinthuloides, a constaté dans l'intérienr du plasma la présence de nourriture figurée, sous la forme surtout d'algues inférieures, que l'organisme digérait. Lankester n'a rien observé de semblable dans sa Chlamvdomvxa montana. Pour mon compte, i'ai constaté pareille occurrence à maintes reprises; la Chlamydomyxa est même, on pent le dire, très-vorace; elle capture surtont des algues inférieures, rondes on filamenteuses, des Diatomées, Desmidiées, Péridiniacées; sans paraître les rechercher activement, elle les englobe lorsqu'elle les rencontre, et souvent les entoure d'nne vacuole digestive, dont l'existence ne semble d'ailleurs pas être de longue durée. Le temps exigé pour la digestion est sans doute plus ou moins long suivant la nature et le volume de la proie; sur un individu spécialement examiné sons ce rapport, et oui à 11 h du matin renfermait, outre nne diatomée dont le contenu était déjà ratatiné et brunâtre, une algue ronde et un kyste de Gymnodinium encore en parfait état, l'algue et le kyste montraient le soir à 51, h un corps à moitié digéré, ramassé sur luimême mais eucore reconnaissable dans sa structure; le lendemain, à

81, h du matin, algue et Gymnodinium étaieut déjà bruns, et méconnaissables sauf grace à la présence de lenr euveloppe encore inattaquée: quant à la Chlamydomyxa, elle s'était enkystée.')

Dans les proies, les membranes, siliceuses on cellulosiques, resteut intactes, et peuvent séjourner longtemps dans l'iutérienr de la Chlamydomyxa; pour s'eu débarrasser, cette dernière les expulse lentemeut, saus les entourer d'une vacuole, et on les voit sortir peu à peu du corps, à l'état vide, pour se détacher enflu complétement. Souvent, dans l'intérieur d'une Chlamydomyxa, on reconnaît encore une algue ronde, ou nu Peridinium, à l'état d'enveloppe dont le contenu n'est plus qu'un liquide clair, et alors ces enveloppes font tache sur la teiute géuérale verdâtre et peuveut facilement être prises pour une grande vacnole. Ou trouve des organismes vidés, Diatomées et autres, même dans des kystes de durée, ce qui montre que les membranes des proies ue sont pas toujours expulsées. Quant aux résidus mêmes de la digestion, ils paraisseut normalement rester dans le corps; peu à peu ils s'arrondisseut en boulettes brunes, qui finissent par touruer an rouge; uous verrons plus tard que dans les kystes ces boulettes rouges se réunissent eu une masse centrale commune qui prend peu à peu la consistance de la cire puis d'une huile colorée.

Enkystement.

Même dans les récoltes où la Chi am ydo m yxa se montre en abondance, les individus actifs et déployés sont peu nombreux. Cet organisme est eu effet très-délicat; lorsqu'on le tourmente, ou que l'eau vient à se désoxygèner quelque peu, que pour mue raisou nue autre les circonstances devienneut déravorables, il se met en boule, et à peiue un instant s'est-il passé que cette boule est déjà ne revêtue d'une pellicule à double coutour. A ce moment déjà, si l'ou comprime le tout, ou voit se produire sur nu point quelcouque une déchirirre, par laquelle sort m jet de plasma chargé de tous les éléments qui constituent l'iudividu; ce jet se fige alors bien vite en une nouvelle boule, en laissant en arrière une euveloppe, encore très-fine, et qui montre que nous avions déjà la quelque chose d'analogne à un kyste. Mais si au lieu de déchirire la sphérule uous l'avions de abandounée à elle-même, nous hit anirons, après quelques henres et

i) Un autre individu. de forte taille, renfermait une douzaine environ de Gymnodinium, encore parfaitement reconnaissables, mais dans chacun desquels [".coil" rouge avait passé au noir; peu à peu les Gymnodinium eux-mêmes prirent une teinte uniformément rougeêtre.

mieux encore après quelques jours, trouvé une enveloppe plus épaisse, caractèristique d'un véritable kyste.

C'est alors sous la forme enkystée que se rencontre le plus souvent la Chlamydomyxa; mais pour la commodité de la description, on peut considérer deux sortes de kystes, que j'appellerai les kystes temporaires et les kystes vrais; ajoutons bien vite, d'allleurs, qu'il n'y a en fait auome différence essentielle entre ces deux sortes de produits; les kystes vrais ne sont pas autre chose que des kystes ágés, dans lesquels l'organisme a passé un temps plus on moins long, peut-être m ne sison tout entière, à l'état de vie latente.

Si nous considérons maintenant un de ces kystes temporaires (fig. 9), nous y trouverons d'abord une membrane, dont l'épaisseur est quelque pen variable, mais reste toujours inférieure à 2 μ ; cette

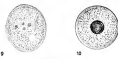


Fig. 9. Kyste temporaire. - 10. Kyste vrai.

membrane est transpareite, incolore, ou dans des cas très-rares légèrement jaunaire. Elle est, comme l'out déjà constaté Alcuesa, Giddos et Landrecte, de nature cellulosique; mais probablement y a-t-il là quelque modification de la cellulose ordinaire, car les réactions caractéristiques sont difficiles à obtenir, ou sont inégales suivant les individus. C'est ainsi que sur un exemplaire dans lequel à l'intériem de l'enveloppe bien nette et à double contour on en voyait une seconde, plus épaisse et en apparence plus molle que la première, cette enveloppe intérieure se colora rapidement en bleu par l'action de l'acide suffurique et de l'iode, tandis que la membrane externe restatit à neine colorèe.

Il n'est pas rare, en effet, de trouver deux enveloppes concentriques; l'organisme une fois enkysté, s'est encore ramasse sur lui-mème, et occupant alors moins de place, s'est recouver d'une nouvelle membrane comme si la première n'avait pas existé.

C'est surtout dans les kystes de forme auormale que se produit ce phénomène. La Chlamydomyxa, en effet, ne prend pas toujours la peine, avant de s'enkyster, de revêtir la forme exacte d'une sphére; elle peut étre ovoide, on présenter l'apparence d'un bondin, on prendre une figure des plus bizarres. Quelquefois anssi deux on trois individus venant à se trouver en contact s'enkysteront, sams se fusionner au préalable en une sphère régulière, sons une même enveloppe, et dans tous ces cas-là l'organisme une fois enkysté a une tendance à se diviser en deux ou plusieurs masses qui s'enkysteront chacune à part, à l'intérieur de l'enveloppe commune (fig. 11). Quelquefois aussi,

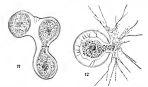


Fig. 11. Kyste anormal, renfermant trois kystes partiels. — 12. Individu sortant de son kyste.

dans un kyste arrondi, on voit la masse interne se couper en deux, et chaque moitié, sans nécessairement s'arrondir, bien vite s'entourera d'une pellicule cellulosique. En somme, ce n'est qu'à l'état actif, déployé, que cet organisme peut supporter l'absence d'une enveloppe: au repos et arrondi, à peine l'ectoplasme se trouve-t-il à nn, qu'il sécréte une membrane.

De cette manière, le kyste peut arriver à se montrer possesseur de plusieurs enveloppes concentriques. Je n'ai cependant pas le souvenir d'eu avoir observé plus de deux, san' dans quelques cas où els kystes provenaient de plusieurs individus à la fois. Il n'y a pourtant pas de raison pour qu'il ne s'en forme pas un plus grand nombre, et Laxixerian, qui a examine une grande quantité de kystes, représente (Pl. 15 fig. 7) un exemplaire où l'on voit trois euveloppes, séparées les unes des autres par un large espace; le plasma s'était d'abord enkysté, puis rétracté et enkysté encore, puis dédoublé, et chaque moitié s'était enkystée à son tour. Cependant, ce sont là des cas exceptionnels, et cela, nous pourous le dire en passant, anasi bien pour les kystes tres-frequièrement circulaire, représenté par Laxiderée. Le kyste très-frequièrement circulaire, représenté par Laxiderée.

KESTER daus la fig. 10 de sa Pl. 15, et qui ne montre pas moins de huit couches concentriques, n'a, jen suis persuadé, pas de rapport avec la Chlamydomyxa; j'ai trouvé fréquemment des kystes semblables, je les ai écrasés pour eu examiner le contenu, et j'ai pu me convaincre qui'll y avait là des produits d'une nature differente, se rapportant vraisemblablement à un Protococcus ou à une algue voisine.

La Chlamydomyxa labyrinthnloides de Archer, par contre, est caractérisée par la présence très-habituelle d'enveloppes concentriques multiples, au nombre de 4, 5, 6 et plus encore, et GEDDES a insisté sur l'importance de ce fait, qui montrerait "un cas bien uet d'une paroi cellulaire distinctement formée par déposition de conches successives, et non par intussusception et différenciation subséquente". Il me semble que Geddes s'exagère la portée des conclusions à tirer de cette structure laminée; l'organisme, nous l'avons vn, est facilement sujet à se contracter sur lui-même, à l'intérienr de son enveloppe, et à peine sa surface est-elle à nn qu'elle se recouvre d'une nouvelle membrane; il y a donc là production, non pas d'une enveloppe cellulosique unique et laminée, mais de plusieurs envelopues successivement formées les unes en dedans des autres: et sur des kystes dont l'enveloppe est restée unique tout eu acquérant avec le temps une épaisseur considérable, off ne reconnaît pas trace de lamination distincte.

Ajoutons ici que, tandis que la Chlamydomyxa labyriuthuloides n'abandonne que rarement son enveloppe, la trainant, dans la vie normale, partont avec elle comme un escargot traine sa coquille, la Chlamydomyxa montana, dans son état d'activité, est tonjours à nu.

Il n'y a rien de particulier à dire sur le contenu des kystes temporaires; i par écrasement on fait sortir toute cette masse de son euveloppe, on y retrouve absolmment les mêmes éléments que dans l'organisme actif, globules verts, petits grains, parfois grains d'amylum, noyaux, petites vacuoles, diatomées ou algues vidées. Mentionnous aussi la nourriture digérée, qui dans ces kystes dévient toujours plus rouge, et tend às er assembler en une masse cettrale; fréquemment aussi on remarque, noyée dans le plasma, une grande vacuoler ronde, contractile, mais dont le jen est extraordinairement paresseux, disparaissant lentement à la vne pour ne reparaître le plus souvent outaprès des heures entières.

Si mainteuant nous considérous les kystes vrais, ceux qui sans doute out passé de longnes semaines, ou des mois, à l'état de vie latente, et que nous pourrious comparer aux "Dauerkysten" des anteurs allemands, nous y trouverons tout d'abord une membrane plus forte, claire ou parfois légérement jaunâtre, beaucoup plus résistante, et que l'on éprouve quelque difficulté à faire éclatre par compression. Souvent cette première enveloppe en double une seconde, interne, et entre ces deux lamelles il peut se faire qu'il se trouve quelques débris évacués.

La masse qui remplit ces kystes est fréquemment plus verte que celle des kystes temporaires, et les globules à chlorophylle examinés nn à un se montrent alors d'un vert tendre. Il m'a semblé, ici comme pour des cas analogues concernant l'organisme à l'état d'activité, que la teinte verte était due à un long séjour à l'obscurité; et cette supposition serait assez bien appuyée par le fait que les kystes verts se sont tronvés sartout nombreux, soit à la fin de l'hiver et lors de la fusion de la couche de glace qui les avait longtemps recouverts, soit dans les récoltes faites dans les parties profondes de l'épais tapis de monsese qui donnait asile à ces organismes.

Dans ces kystes de durée (fig. 10), les grains ronds et brillauts qui paraissent être de autne maylacée se montreut sonvent en grande quantité; il semble bien qu'il y ait là des corps analogues à ceux que l'on trouve dans les kystes de tant de protozoaires, dont l'origine doit être cherchée dans l'activité de l'organisme lui-nieme, et dont la composition est celle de l'amidon; mais, il faut le dire, mes essais avec l'ôde not pas donné de résultats concluants.

An centre de ces kystes, on trouve le plus souvent mee belle tache rouge, et mes expériences d'écrasement mont montré que cette tache n'est que l'expression d'une accumulation de matières digérées, et qui se sont pen à peu rémies au centre. C'est d'àbord une masse brunatre, mal délimitée, puis une bonlette d'un brun ronge, dont différentes régions sont plus foncées que d'autres; cette boulette a la consistance d'une cire molle; bien souvent on y trouve encore empâtés des parcelles insolubles, des restes de membranes de petites algues etc. Enfin cette masse plateus devient rouge de fin, carminée me'me, et l'on n'y trouve, comme en formant la masse principale, plus qu'un globule huileux d'un beau rouge brillant, soluble dans l'éther.')

¹ En écrassat des individas, j'ai va quelquefois la boulette ronge, qui dans le systes áges est deveme bies roube et franche ser nos costors, etcorrée d'une viritable exvérigable exvérigable exvérigable exvérigable exvérigable exvérgable per l'expérigable expérigable expérigab

Dans quelques rares occasions, i'ai assisté à la sortie de l'individu abandonnaut librement son kyste (fig. 12). Ce dernier s'ouyre alors sur une seule place, en une bouche arrondie (ce n'est pas, snivant toute apparence, nne déchirure, et il faut supposer qu'il v a eu là un effet de dissolution, dû à l'organisme même); puis de cette bouche on voit sortir d'abord quelques filaments on pseudopodes, et enfin une masse toujours plus forte de plasma: la partie du corps restée interne devient amiboïde, pousse des prolongements qui vont rejoindre les parois de la coquille et se comportent comme les "épipodes" des Thécamoebiens; enfin la Chlamydomyxa, après avoir passé un instant par la forme apparente d'un rhizopode testacé. laisse derrière elle son enveloppe vide, et se déploie largement au dehors. Parfois aussi il arrive qu'une partie seulement de l'individu abandonne le kyste; le plasma s'est déchiré dans le cours du processus; mais la Chlamydomyxa ne s'en inquiète guère; il y a maintenant deux individus, l'un en liberté, l'antre dans une enveloppe dont il ne tardera pas à sortir, et tous deux possèdent tont ce qu'il faut pour vivre longtemps en parfaite santé.

Expériences diverses.

Avant de rendre compte des observations relatives à la reproduction, je voudrais consacrer quelques instants à différentes expérriences qui ne sont pas sans jeter quelques clartés sur le curieux organisme dont nous occupons.

La Chlamvdomvxa montana, nons l'avons déià vu, est un être assez délicat, et qui se rencontre beaucoup plus rarement à l'état développé que renfermé dans une enveloppe de cellulose. Si nous prenons alors un de ces individus enkystés, et que nous le comprimions progressivement, il arrive un moment où l'enveloppe éclate en un point, et où son contenu fait irruption à l'extérieur, Si la compression a été trop brusque et trop forte à la fois, tonte cette masse expnlsée se désagrège violemment en ses différents éléments, globules verts, novaux, plasma etc., et tout alors reste là inerte, sans changement, mort. Si la pression est plus violente encore, et surtout qu'elle soit accompagnée d'nn léger glissement du cover sur le porte-objet, les corps chlorophylliens disparaissent à la vue en tant qu'éléments isolés; ils sembleut se fondre les nns dans les antres, et l'on u'a plus sous les veux qu'une masse verdâtre plus ou moins homogène; eu même temps, de cette masse verdâtre, ou voit sortir, en nombre et de volume d'autant plus considérable que la pression a été plus forte, des gonttelettes d'haile, brillantes, le plus souvent d'un bean vert d'herbe, et dont pas une seule n'avait existé jusque là; il semble, en somme, que l'écrasement a fait sortir de l'huile des globales chlorophylliens, tont comme le pressoir en tire dn fruit de l'olivier.

Mais, si la compression a été prudente, gradnelle, et arrêtée au moment miem où étalet le kyste, les choses passent differamment: tout d'abord, l'explosion projette à l'Extérieur, comme dans le cas précèdent, une portion, peu considérable, du plasma, laquelle est désagrègée et perdue; puis l'on voit, à l'intérieur du kyste, se former an ruissellement qui entraine avec lui tous les éléments du plasma. Tout cela sort alors, à la manière d'une couleur à l'hulle que le peintre, en pressant sur son tube de plomb, étendrait sur sa palette, soit en plusieurs filets pâteux, soit en ma eel courant, et bientôt le tout se fige, en nne ou plusieurs masses qui se détachent de l'individu et bien vite s'arrondissent.

Il peut alors arriver deux choses: on bien ces masses arrondies repoussent après quelques instants des pseudopodes, chacune pour son compte, et deviennent des individus nonveaux, parfaitement sains, pourvus chacun de chlorophylle et de noyaux, et capables d'une vie normale; on bien ces masses rondes s'enkystent. Le second cas est de beaucoup le plus fréquent; pour que la masse expulsée puisse se déployer à l'état d'organisme actif, il faut sans doute que l'expérience ait été faite précisément sur un kyste qui lui-même était pour ainsi dire mûr, prés de s'ouvrir, et on comprend une le cas soit rare. En réalité ie n'ai assisté que deux fois à ce phénomène de rénovation immédiate de la vie active après écrasement du kvste: la première fois c'était le plasma presque tont entier qui était sorti en une masse unique, laquelle devint bientôt un individu déployé à l'état parfait; dans la seconde occasion quatre fragments, de volumes très-variés, se mirent à pousser des psendopodes, et restèrent de longues heures en parfaite santé, jusqu'an moment où, la nuit venant, je dus les abandonner, pour les tronver arrondis le lendemain. 1)

Bien plus souvent, nous l'avons dit, le plasma sorti s'enkyste. Il ne le fait pas aussi rapidement qu'un individn trouvé à l'état actif, et qui tourmenté se met en boule; 1 heure après la sortie,

³) Comme du reste tous les individus déployés dont j'ai tenté de suivre l'évolution; ancun n'a consenti à rester plus de vingt-quatre heures actif sous le couvre-objet; ils se sont tous enkystés.

on le trouve déjà durci à sa surface, il résiste fortement à la pression, et l'on voit, dans ce cas, se produire sur son pourtour un série de petits choes, de petites ruptures, comme si une membrane invisible se disoloquait sans se rompre dans son ensemble; mais ce n'est pas un kyste, l'enveloppe réelle n'est pas eucore formée. Deux heures plus tard, cependant, on trouve une euveloppe, bien uette, et l'on a sous les yeux un nouveau kyste, sur lequel on peut déjà expérimenter comme sur le premier. De nouveau la pression fera sortir le couteuu, lequel laissera derrifer lui une mince euveloppe cellulosique bien nette, puis s'eukystera à sou tour en se recouvrant d'une membrane. J'ai pu aller aiusi, par trois compressions successives, jusqu'à ce que l'on pourrait appeler une troisième génération ru'à pas, à ce qu'il m'a semblé, consenti à former une véritable membrane, et la compression n'a reussi qu'à aplatir fortement l'individu.

Il est très-rare que, dans ces compressions artificielles, le plasma tont eutier se répaude au dehors; presque toujours au contraire il en reste une proportion assez considérable dans l'intérieur du kyste, et alors, si l'ou fait revenir une goutte d'eau sous le couvre-objet, on voit cette masse interne, qui u'est plus comprimée, s'eukyster à l'intérieur du premier kyste; plus tard ou pourra comprimer à sou tour ce kyste interne, avec le même résultat que dans les expériences dont il vient d'être question plus haut, et l'on aura de la sorte obligé l'organisme à produire trois enveloppes emboltées les ques daus les autres.

Si majuteuant, au lieu de kystes, nous cherchons à fragmenter un iudividu rencontré à l'état d'activité, et que d'un coup brusque nous parvenions à le diviser eu un certain nombre de portions détachées, nous verrons peu à peu ces fragments se mettre en boule, et, même très-petits (à partir en tous cas de 8 µ), pousser peu à peu des pseudopodes et se couduire comme des individus normaux. Lorsqu'alors les filaments de deux petits individus viennent par hasard à se toucher, ils se fusionnent, et les deux organismes s'attirent réciproquement pour se souder eu un seul. Mais il v a plus encore: souveut, au moment où le coup brusque est douné, il s'opère une désagrégation qui u'est que partielle, et alors ou peut avoir sous les yeux: a) les fragments dont nous venons de parler, pourvus de noyaux et de corpuscules verts, qui s'arrondissent pour pousser bientôt des filaments et se conduire comme des individus normanx; b) une masse déchirée, inerte, faite de globules verts, uoyaux, boulettes de plasma etc., et qui ne changera plus; c) des traînées en

apparence filamenteuses, inertes aussi, de nature indéterminée, qui pourraient blen représenter les restes d'une pellicule extraordinairment fine, invisible sur le vivant, laquelle comme dans certaines ambes (A moe ba terricola, striata) aurait peut-être enveloppé l'individu; d) des fragments proveannet exclusivement de l'ectoplasme, et dont alors l'examen est particulièrement instructif.

Ces fragments en effet, formés d'un plasma incolore qui ne renferme aucun autre élèment que les petits grâns caractéristiques dont nous avons parlé comme pouvant étre les mémes que les corpuscules en grâns d'avoine, s'avrondissent, et bien vite se mettent en étoile; puis ils donnent naissance à de nombreux psendopodes (fig. 13), oni deviennent extraordinairement lones, se montrant sous la forme

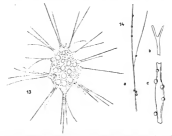


Fig. 13. Fragment d'ectoplasme isolé, et qui s'est reconstitué sons la forme d'un individu étoilé. — 14. a) Un des pseudopodes de cet individu, plus grossi; b) bifurcation de l'un des filaments; c) renfement d'un filament.

de filaments très-minces, pales, rigides. Ces filaments, le plus souvent droits, mais qui jeuvent être courbes, parfois bifurqués on même ramifiés, sont identiques en somme à ceux qui caractérisent l'Individu normal; rigides en apparence, ils peuvent se déplacer lentement tont d'une seule pièce, ou montrer des mouvements de nutation. Leur surface se voit converte par ci par là de granulations très-nettes.

non pas allongées mais parfaitement rondes, brillantes (fig. 14), et oni se conduisent comme les "grains d'avoine" des individus normaux et déployès. Dans leur ensemble, ces étoiles animées, qui rappelleraient un petit Hèliozoaire incolore, se voient bientôt remplies de vacuoles rondes et de petits graius brillants; elles changeut continnellement d'aspect, mais les changements, rapides d'abord, deviennent bientôt très-lents; privés de noyaux et de corpnscules chlorophylliens, ces fragments ne sont probablement pas doués d'nne vie bien longue. mais cependant i'en ai conserve un qui, né à 5 h du soir, était encore bien vivant et déployé en étoile à 11 heures de la nuit. Dans ce cas spécial, disons-le eu passant, il s'était isolé, lors de l'écrasement de la Chlamydomyxa, nou pas un, mais denx fragments d'ectoplasme, dont chacuu donna une étoile; pnis deux filaments, appartenant chacun à nne étoile différente, étaut venus à se toucher par leurs extrémités, se soudèrent, s'épaissirent par apport de plasma, ponr former nn pont qui se raccourcit toujonrs plus en s'èlargissant, jusqu'à-ce qu'eufin les deux étoiles finirent par se fusionner complètement en une seule.

Phénomènes de Reproduction.

Nous avons vu que, dans les circonstances les plus diverses, la Chla my do my xa mou tana est sujette à se diviser en denx ou plusieurs fragments qui reconstituent le plus aisémeut du monde des individus nouveaux, et que, par un phénomène coutraire, des fragments veuaut par hasard à se rencontrer se fusionnent sans hésitation en uue masse unique. Il est plus que probable que cette fusiou se produit facilement pour des individus tont entiers, car on rencontre frèquemment des kystes d'un volume relativement considèrable, et qui renferment me quantité de matière vivante double, tiple et quadruple de celle que l'on reconnait en général aux individus à l'état actif. La Chla mydomyxa, en fait, présente tons les caractères d'un Plasmode

Quant à des phénomènes plus spéciaux ayant trait à la reproduction, ils ne sont pas encore conuns, et les trois observateurs qui se sont occupés du genre Chlamydomyxa regrettent de ne pas avoir pu constater ces phénomènes, si importauts en eux-mêmes et qui seuls peut-être auraient pu faire la lumière snr les affinités de cet organisme.

Archiv für Protistenkunde. Bd. IV. 22

l'intérieur de l'enveloppe générale une fragmentation de l'individu en plusieurs masses séparées. Voici ce que l'auteur anglais dit à ce sujet : Désirenx de trouver quelque indication d'un processus reproducteur, j'ai différé quelque temps la publication de mes notes; mais mes espérances ont été complétement décues. La seule indication qui pourrait s'y rapporter est la subdivision, que j'ai quelquefois observée, du contenn en un nombre considérable de parties généralement égales; quelquefois anssi on y remarque une variation de taille. Ces parties sont globuleuses, et semblent être d'abord dépourvnes de paroi. Conservées quelque temps sur la lamelle elles perdent toute forme et s'affaissent peu à peu; si elles avaient en une paroi elles ne se seraient pas comportées ainsi. Mais, fidèles à l'idiosyncrasie de cet organisme, à l'état normal chacune de ces bonles se forme bientôt une paroi spéciale, et un certain nombre d'individus secondaires, globuleux, lisses, à paroi simple, sont produits dans la cavité de la paroi primaire multilaminée. On a devant soi quelque chose de semblable à l'oogone d'une Saprolégniacée, mais il ne semble pas qu'il y ait aucune analogie entre ces organismes."

Pour mon compte, j'ai pendant toute une année vainement cherché à obtenir quelques indications sur des phénomènes spéciaux ayant trait à la reproduction, et je cruyais devoir renoncer à tonte espérance, lorsque tont d'un coup, le 13 Mars de cette année, sont nettement apparus ces phénomènes, que j'ai pu dans les jours suivants soit contrôler sur de morrelles recottes, soit faire apparaîtres ard es kystes trouvés dans l'état habituel et isolés dans une gontte d'eau. Les cas observés out été matheureusement fort peu nombreux, huit eu tout, mais dans tous le procesus s'est mourté identiquement le même, et mes observations, bien qu'encore incomplètes, me paraissent des aujourd'hui concluantes. Elles gagneraient sans doute à être contrôlées encore, mais depuis le 20 Mars, il ne m'a plus été possible de remoutrer des individus en cours de division; pent-étre n'y at-t-il pour ces phénomènes qu'un temps trés-bref, qui, dans le cas actuel, n'arait duré qu'une semaine.

Quoi qu'il en soit, voici comment on peut décrire ces phémomènes, que l'on ne voit jamais se produire que sur des kystes, rarement de volume habituel, plus souvent trés-gros, et qui dans ce dernière cas semblent résulter de la fusion préalable de deux on plusienrs individus:

Dans ces kystes, on voit d'abord le contenn tout entier perdre l'uniformité de sa coloration jannâtre pour se diviser en taches séparées, d'abord peu distinctes, puis bien nettes. Chacune de ces taches indique la présence d'un fragment de plasma, d'abord inégal dans son contour (fig. 15), puis régulièrement arrondi, verdatre ou januatre, mais dont le centre se montre plus clair, comme s'il y avait là une grande lacune ou vacuole, qui en réalité n'existe pas. Cette lacune centrale provient du fait que les corpuscules chlorophylliens se sont surtout répartis dans

les régions périphériques de la petite masse ronde; elle doit d'ailleurs sans doute bientôt disparaître, car on ne constate plus sa présence dans les dernières

phases de l'évolution du globule.

Bientôt tous ces fragments se voient très-nettement distincts les nus des autres, parglobulenx, faitement tous de même volume.





Fig. 15. Commencement de la fragmentation du contenu du kyste en embryons. - 16. Les kystes provenant de fragmentation, expulsés au dehors (le kyste ouvert qui renferme les kystes partiels provient d'un individu de faible taille).

et par leur ensemble ils figurent à l'intérieur du kyste une masse en torme de mûre. Peu à peu, chaque grain de cette mûre s'entoure d'une enveloppe propre, très-fine, incolore; c'est déjà un petit kyste, qui examiné à part ne diffère du grand kysté maternel que par la taille. En même temps, il faut l'aionter, tonte la masse de ces petits kystes se voit entourée d'une pellicule commune extraordinairement fine, qui les accompagnera au dehors et les retiendra eucore quelque temps sondés.

A un moment donné, le grand kyste se déchire,1) et la masse des kystes secondaires se répand au dehors (fig. 16); mais le plus souvent une partie de cette masse reste à l'intérieur de l'enveloppe. On a alors devant soi une sorte de grappe formée de globules, au nombre de 20, 30, 40 et plus, suivant la taille primitive du parent. Chaque globule, on kyste secondaire (fig. 17), vu à part, a environ 18 u de diamètre, et chacun aussi, examiné après coloration au carmin, se moutre muni de denx noyanx, parfaitement identiques à

¹⁾ Je n'al pas pu assister à la rupture même du kyste, et j'ai dû me borner à en constater les résultats, qui se sont montrés les mêmes soit sur les individus conservés sons la lamelle, suit sur d'autres, libres dans un verre de moutre.

ceux du parent; ces uoyaux sont alors excentriques, rapprochés de la périphérie du globule, et opposés l'un à l'autre sur un même méridien. Il ne m'a pas été possible de tronver nne significatiou à ce chiffre de deux noyaux, qui doit être uormal puisqn'il s'est montré le même dans tous les cas observés, non plus qu'à cette position particulière de ces uovaux. Peut-être serait-il assez naturel de

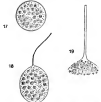


Fig. 17. Un des petits kystes, montrant ses deux novanx. - 18. Flagellate sorti de son kyste. - 19. Détails du même à la base du flagellum.

supposer que cette excentricité soit l'indice d'une division de l'embryou en deux parties, et positivement i'ai cru voir, sur denx embryons, une ligne claire, équatoriale, qui semblait diviser la sphérule eu deux moitiés: mais cet indice u'était pas assez net ponr que je sois certain de ne pas avoir été victime d'uue illusion

Uue fois tonte cette

grappe de petits kystes au dehors, il se passe plusieurs heures encore avant qu'il se produise pour l'oeil la moindre différenciation ultérieure; puis enfin ces petits kystes s'onvrent en un point, et de chacun sort une sphérale nue, qui après un instaut se montre pourvue d'un flagellum (fig. 18).1) Le petit flagellate se met alors à nager, en agitant vivemeut son fouet, et eu prenant temporairement, par moments, une forme ovoïde; à sa partie autérieure. l'ectoplasme hvaliu est très-faiblement relevé en pointe (fig. 19), et se continue eu uu flagelle, difficile à voir plutôt à cause de son faible indice de réfraction qu'en raison de sa ténuité même, car il n'est pas particulièrement mince; il est

²⁾ Je n'ai malbenrensement pas pu constater le moment précis de la libération de l'embryon flagellé; il a fallu me contenter d'étudier les petits organismes déjà libres, conrant on pivotant autour de leur capsule abandonnée; il n'y a d'ailleurs aucun donte que les embryons flagellés proviennent bien des kystes, car la plupart de mes expériences ont été faites sur des grappes isolées sous le porte-objet, et j'ai pn voir à maintes reprises les petits kystes vides, avec des embryons qui v étaient encore attachés.

plutôt court, atteignant à peu près la lougueur de l'embryon luimême. 1)

Le plasma est identique à celui de la Chlamydomyxa adulte. et montre les grains verts ou jannâtres et les grannlations brillantes caractéristiques. Quant aux noyanx, il en existe au moins uu; mais il m'est difficile d'exprimer une opinion au sujet de leur nombre normal: il ne m'a été possible d'examiner, après carmin, que trèspeu de ces embryous flagellés, et qui tous provenaient d'une seule granne de kystes et avaient été colorés en même temps, sans que la coloration eût été parfaite. Quelques embryons m'ont paru bien certainement ne plus posséder qu'un novau, mais deux ou trois en avaient deux, et l'un même semblait en avoir trois. Peut-être ne serait-il pas impossible qu'une dernière fragmentation se fit à l'intérieur du petit kyste déjà formé, et avant la libération du flagellate, et alors, le chiffre de 2 et même de 3 noyaux dans quelques embryons pourrait s'expliquer sans difficulté; en effet, j'ai remarqué à plusieurs reprises que, lorsque les petits flagellates vienneut à se rencontrer, ils peuveut se fusionner en un seul, ce qui augmenterait naturellement le nombre des uoyaux.

L'état d'activité vraiment utile, avec course rapide, dure peu, quelques instants seulement; puis les mouvements deviennent moins vifs; l'organisme se coutente de se seconer, de pivoter sur luimème; le flagelle bat, mais sans que le déplacement de l'individu soit sensible. Ce d'ernier état est alors de plus longue durée, et j'ai vu des flagelles battre encore 24 heures après la naissance de l'embryon flagellé.

Il ne m'a pas été possible d'aller plus loin daus l'étude de ces jeunes individus, de les voir passer à la phase d'amibes que trèsvraisemblablement ils sont destinés à atteindre bieu vite; sous la lamelle qui les recouvrait, ils ont toujours péri avant d'en arriver là.

Telles sont les observations que j'ai pu faire sur la fragmentation à l'état eukysté. Existe-t-il encore d'autres phénomènes reproducteurs? C'est possible, et la rencontre éventuelle d'individus extrémement petits, à corpuscules colorés minuscules formant par

⁴⁾ D'après certains mouvements de ces embryons fiagellés, il m's semblé qu'elquefois qu'il pourrait y avoir deux fonets; mais je u'en ai jamais réellement aperen qu'un, et la fig. 19, où se voient les détails de la base du fiagellun tels que J'ai pu les distinguer sur un exemplaire passaut rapidement sous mes yeux, semblent blem montrer que ce fiaçelle est unique.

leur réunion une sorte de plaque nettement délimitée, serait de nature à nous le faire croire; mais ancune observation plus précise n'est venue ajonter une probabilité à cette supposition.

Affinités.

ARCIER, constantant quelques traits de ressemblance entre la Chia my dom yxa qu'il avait découverte et les Labyrinthulés, et porté, dans l'ignorance où il était de l'existence de vrais noyaux, à assimiler les corpuscules caractéristiques des pseudopodes aux corps fusiformes nuclées décrits par Crixxowsxx, se vit amené à rapprocher cet organisme du geure La byr in thu la, tout en y reconnaissant nelqueus traits de ressemblance avec les Mycétozoaires, et en exprimant l'opinion qu'en l'absence de connaissances quéconques sur les phénomens de reproduction dans le sens strict du mot, toute décision sur la nature réelle de la Chlamydomyxa était encore prématurée.

GEDDES est disposé à regarder ce même organisme comme une forme dégénérée des algues Palmellacées, mais en même temps comme suffisamment aberrant pour devoir occuper une place à part, et former le type d'un nouvel ordre, les Chlamydomyxa."

LANKENTER SE range à l'opinion de ARCHEM, et pense que le plus proche vosión de la Chlamydom yax est la Labyrinthula de Cienkowsky; il ajoute, également, que les Protozoaires qui euxmêmes se rapprocharient le plus de ces deux derniers genres seraient quelques-uns des Mycétozoaires.

Après les considérations qui viennent d'être développées dans le cours de cette étude, et aufjourd'hui que nous connaissons soit les noyaux, soit, an moins dans leurs traits généraux, les phénoménes de reproduction, nous pouvons faire un pas en avant, et éloigner d'une assez longue distance la C'hl a my do my xa des Labyvinthulés, pour la rapprocher des très prés des Mycétozoaires vrais (Eurplasmodida de Detzaes, Myxomy cétes). Dans ces derniers organismes, nons avons un plasmode, lequel à un certain moment donne naissance à des kystes à paroi cellulosique; à l'intérieur de ces kystes le plasma se divise en antant de kystes partiels qu'il y a de noyaux; de ces kystes partiels sortent alors des petits embryons qui bientôt pousseront un fagellum; plus tard le flagelle disparait, et l'on n'a plus que des amibes, qui en se fusionnant les unes avec les autres reproduiront la plasmode primitir

Dans la Chlamydomyxa, nous avons en définitive également

un plasmode, lequel à un moment donné s'entorre d'une paroi celliosique; à l'intérieur de ce kyste le plasma se fragmentera tout entier en kystes de second ordre, dont sortiront à leur tour des embryons flagellés. Il y s donc une analogie très-grande entre la Chlam ydo myxa et les Myxomycétes en général; dans ces derniers, il est vrai, une partie seulement du plasmode s'enkyste, tandis qu'ici c'est la masse toute entière du corps qui s'entoure d'une enveloppe, rappelant en cela les Chytridiacées.

En rèsumé, la Chlamydomyxa constitue un organisme à part, qui par ses corpuscules à chlorophylle, dont la signification est sans nul doute celle d'un chromatophore, et par la présence d'une enveloppe cellulosique, montre d'une manière bien nette les caractères du règne végétal; et en même temps, par le développement de pseudopodes et par ses phénomènes de locomotion, par la capture de proies abondantes qui serviront à sa nourriture, cet organisme posséde tous les attributs de l'animalité. Pour les botanistes, ce pent être nn Myxomycète aberrant, nn myxomycéte à chlorophylle et à pseudopodes filamenteux; pour les zoologistes ce pourrait être un rhizopode à chlorophylle et à cellulose; et nous pouvons reproduire ici comme avant encore leur actualité les conclusions mêmes de Geddes: "En tout cas, c'est pour ainsi dire un Protiste idéal, qui ne peut être distinctement réclamé ni par un botaniste ni par nn zoologiste sans one l'un fasse une certaine violence à l'autre".

Il me semble, en même temps, que si la Chlamydomyxa doit être décrite quelque part comme se rattachant à une famille organique en particulier, c'est dans une monographie concernant les Myxomycètes qu'elle se trouvera le plus naturellement à sa place.

· Résumant enfin en nne courte diagnose les caractères principaux de cet organisme, nous pourrons les indiquer comme suit:

Corps de dimensions très-variables, dépassant rarement 50 μ a l'état déployé; ectoplasme incolore, fourmillant de grains brillants très-petits; pseudopodes filamenteux, rarement bifurqués ou anastomosés, à filament mine, flexible et de texture compacte, portant de distance en distance des corpascules généralement allongés, de 2 μ de longueur. Parfois une on plusieurs vésicules contractiles, extrémement paresseuses. Endoplasme coloré par des corpuscules d'un vert jaunâtre, globuleux, de 2^{1}_{ν} , à 3 μ de diamètre. Noyaux nombreux, très-pales, sphériques, 2^{3}_{ν} , μ à nucléole central compact. Souvent l'organisme senkyste,

sons une enveloppe de cellulose. Pour la reproduction, le contenu du kyste se divise en autant de portions qu'il y a de fois 2 noyaux; ces portions s'arrondissent et deviennent des kystes secondaires, lesquels une fois libérés par la rupture de l'enveloppe générale, s'ouvrent à leur tour et laissent échapper un embryon muni d'un fiagellum.

Genève, Avril 1904.

Verlag von Gustav Fischer m .Jena.

Zeitschrift Allgemeine Physiologie.

Max Verworn.

Mil 13 Tafoln und 44 Abbildungen im Tat

Marinesco, G., Resherches our les granulations (Lles exposentes col racles de centres da système n'erveux entral et perpherque. Wallengren, Hans, for Keintris der Galvanotaxu

Fröhlich, Friedrich W., Das Sin aufflederfnis de Nerven Fröhlich, Friedrich W., Friedrich und Löstlängkur d.s. Bundy, Oskar, Inderen meinen Die d. S.

Wolk, Max. D. Nervensy tim der p lyp dd - Hyl e a ee l s Hüller, Johannes, 'bi a ber e Qa leder Mai bi e l l v i Zeckerente e e bi de Maskelkr

Macfadyen, Allan, I r d s Volto o n vol n N w von inter

Wintersteln, Hans, Leber die Kolen in lygn. Pütter, Angust, 1 Worder einer Teorre depennung auf die

re bole der Nervenerre eine durch Nerkese und Erste kung de Frühlich, Friedrich W., Die der der eine der N. Bruck, Werner Friedrich,

Festschrift

zum siebzigsten Geburtstage von Ernst Haeckel.

von seinen Schülern und Freunden.

Preis: 80 Mark.

Strasburger, Eduard, Anlage des Embryosackes und Prothalimmbildung bei der Eibe nebst an ehli Benden Erörterungen. Mit 2 Tafeln. Einzelprei 4 Mark Herberts, Oscar, User eine Methode Princheipe am Beginn über Fattwickelung im Baanes on zu orfentberen, die seich der Bildering über Fellerin mit der Australie und Australie der Betrach berimmen aber Mr. 1 Total auf Begringere 4 Australie der Metre. Mr. 2 Total auf Begringere 4 Milkenthal, Wr., Über einige Korallentiere des Betra Metre. Mr. 2 Totals mit 2 Japan im Totalie.

Eggeling, H., Zur Morphologie des Manubrium sterni Mit 1 Tafel und 43 Fugn m Einzelbreis 6 Mark

suchung Mit 1 Taf i und 5 Figuren im " at

Walther, Johannes, Di Fauna der Schnleiener Plattenkalke Bu nomisch i trachtet Mit 1 Tafel und 21 Figuren im T xt. Emzelpreis Mark

Hertwig, Richard, Über plante in der Orgeneration bei Actionspharium in h-horm. Nebst B merkungen zur Atto gie der Orchwist. Mit 4 Taf in

Stabl, Ernst, Die Schutzmill I der Eleinen gegen Tiereiten in der Eleinen zu Merket 1

Hrans, Hermann, Fat. 1 b. ans d., Entwik linig der E tremtilt nich ittel den niederten Fersen. Zagleite in Fritzag zur Entwicklungen. his der Skeletes der linit ist und der Veerlagen. Mit 2 Teil in und 1 Februare.

Verworn, Max, He | al the der Atmine e d 7 "

10 725 10 725

Archiv

für

Protistenkunde.

Herausgegeber

....

Fritz Schaudinn

Halensee bei Berlin.

Vierter Band. Drittes Heft.

Mit 2 Tafein und 11 Figuren im Text.



JENA. Verlag von Gustav Fischei 1904.

Inhaltsübersicht

LEGER, L. et O. DUBOSCO, Nouvelles recherches sur	les	Gregar	ines	
et l'épithélium intestinal des Trachéates. (Mit	Tafel	XIII	und	
XIV und 11 Textfiguren)				31
KÜSTER, ERNST, Ciliaten in Valoniazellen				31
Literaturliste				3

Zuschriften an die Redaktion sind zu richten an Herrn Dr. Fritz Schaudinn Halensse b. Berlin, Ringhalmstrause 128

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Rooken erschiener

- Die Keimpflanzen der Gesneriaceen mit besondere Berückuchnigen von Steptensen, nebst vergleichenden Studien über die Horphologie der Paulie. Von De Karl Fritach, o. 6. Prof, der Idatalik an der k. k. Universität in Graz Mar 88 Abbildungen im Text. Preis, 4 M. 50 Pf.
- Das Ohr des Zulmwales, zogloch ein Beitrag zur Theorie der Schal-G. Boeinlughaus, Arzt für Helle, Niere und Ohrenkrause, Primärzet an St. Georgi-Kraukonhaus in Breifau. Mit z Tafeln und 28 Abbildungen und Schale von der Beitrag und 28 Abbildungen und Schale von der Beitrag und 28 Abbildungen und
- Leuchtende Pflauzen. Eine physiologische Studie von Prof. Dr. Haus Institutes der k. k. deutschen Universität Prag. Mit 2 Tabih und 14 Textfiguren. Preis: 6 Mark.
- Handbuch der pathogenen Mikvoorganismen. There ils wiching von Medinairer Dr. Radotf Abel, Oppin. Prof. Dr. M. Beck. Berlin und wichin in Berlin. Mit 'rathivielse Abhibbangen in Text und einen Atta photogr. Tafeln nich Originalunfahmen rusmmengstellt von Prof. Dr. E. Ze'lin win Berlin. Der Text virit vollständig in stes 22 Lieferungen ist in Berlin. Der Text virit vollständig in stes 22 Lieferungen ist Berlin der Stessen und des Mass werden zicht abgreiben der Abbard des Textes verpflichtet um Annhan des Aulas. Bisher er: hien Lieferung 1—10 Cretti, Der Mita Istolikändig. Ausführliche Pripette sind ders hien Euchhandlung und bistehen.
- System der Bakterien.

 Morphologie, Entwickelungen ehrehte und Systemata der Bakteren. Erste Band. Allgemeiner Tell. Mit 6 Tafeln und 6 Bl. Erkharungen. Pra. 13 Mark.
 - Zweiter Band. Spezielle Systematik der Bakterlen. Mit 18 Tafeln und 35 T xtable augen. 1900. Preis: 30 Mark.
- Die Bukterien.

 Vom Johs, Schmidt und Fr. Wels. Naturhistorie Grundlage für das bakterilogische Studium Mit einem Verweiten der Die Lehr, Hansen, Carlieber, Laboratorium, & penhagen Unter Missirkung der Verfasor aus dem Fäusschen in erzeit wie Mittel (1988). Wie Fäuren im Text, Pres ? Mirk.

Nouvelles recherches sur les Grégarines et l'épithélinm intestinal des Trachéates.

Par L. Léger et O. Duboscq.

(Avec les Pl. XIII et XIV et 11 figures dans le texte.)

	Table des matières.					page
Introd	Inction					336
I.	Développement des Stylorhynchus					336
	1. Stylorhynchus longicollis F. St					336
	2. Stylorhynchus ohlongatus Hamm					344
II.	Les Grégarines de la larve de Tenebrio molitor					351
	Etude du Steinina ovalis Stein					352
	Gregarina cuneata et Gregarina polymorpha					354
	L'intestin de la larve de Tenebrio					355
	Développement de G. caneata					357
	Rapports de la Grégarine avec l'épithélinm					359
III.	Développement des Sténophorides et description					
	nouvelles			. *		360
	La famille des Sténophorides et le genre Ster					360
	Stenophora inli (Frantzius) Schneider					363
	Stenophora aculeata n. sp					368
	Stenophora polyxeni Leger et Dubosco					370
	Stenophora silene n. sp.					371
	Stenophora chordenmae n. sp					372
	Stenophora producta n. sp					375
	Conclusions					377
Index	hibliographique					380

Introduction.

Nous nous proposons dans ce mémoire d'apporter une nouvelle contribution à la comnaissance des premiers stades des Grégarines els Tracheites. Le travail que nous avons public précédemment (1902) sur le même sujet comprenait l'étude du développement des Grégarinies, des Stylorhynchides, des Actinocéphalides et des Dactylophorides, c'est-à-dire des 4 principales families de Grégarines parasites des Tracheites. Mais nous avions di, faute de matériaux, laisser inachevée l'étude du Ntylorhynchus et nous n'avions fait que signaler le développement tout particulier de Sténophorides, rattachés jusqu'ici aux Grégarinides. En ontre, pendant l'impression de notre premier travail, Buxxvr (1992) décrivait chez les Gregarina des larves de Tenebrio molitor un développement fort différent de celui que nous avons observé chez Gregarina acridiorum.

Les résultats surprenants de Berstor nons engagérent à reprendre la question avec le matériel dont il avait usé et cetté étade nons contraignit à reprendre l'étude systématique des diverses Grégarines du Tenebrio. Strux, comme on le verra, les avait fort bien distinguées. Mais les auteurs qui virnent après lui jeterent la coufusion dans les distinctions spécifiques si heureusement établies par ce judicienx observateur.

Le présent mémoire comprendra donc:

I. Le développement de Stylorhynchus longicollis F. Sr. et de Stylorhynchus oblongatus Hamm.

II. Le développement de Gregarina cuneata F. Sr. et une rapide étude spécifique des différentes Grégarines que nous avons rencontrées dans les larves de Tenebrio molitor.

III. Le développement des Stenophora avec la description de quelques espèces nouvelles.

I.

Développement des Stylorhynchus.

(Avec la Pl. XIII.)

1. Stylorhynchus longicollis F. St.

Les travanx de Schneider (1875 b, 1878, 1883, 1884) sur Stylorhynchus longicollis sont connus de tous les spécialistes et nous en rappellerons senlement les conclusions qui nous intéressent. Le Stylorhynchus longicollis, dit Schskinka, effectue, in majeure partie de son développement à l'intérieur d'une cellule épithéliale. Au début, c'est une cellule identique à une Coccidie, ponrvue d'abord d'un noyau solide, pnis, d'un noyau vésiculeux. La jeune Grégarine est située soit entre le noyan et le plateau, soit entre le noyau et la membrane propre de la cellule parasitée. Cette Coccidie primitive ne correspond qu'à l'épimérite définitif et c'est ce premier segment qui bourgeonne les autres, le noyau émicrant de ce segment dans le deutomérite définitif. La segmentation du corps précéde l'emigration du noyau

Dans notre mémoire précédent (1902), nous avons niè le stade cocidien intracellulaire et nous avons montré que A. SCHNEIDER prenaît pour jeunes stades de la Grégarine des inclusions mucoïdes à chromatine, forme particulière de dégenérescence cellulaire. Mais que penser des stades plus avancés et en particulière de la curieuse migration du noyan qui, de proximal, devient distal? Nous ne pouvions en décider, prisque nous n'avions pas observé la suité et d'évolution des jennes stades. Il ne nous en coûte pas d'avouer que cette migration nous paraissait improbable. Observant la formation d'un epimetrie, puis l'ébance d'une constriction qui semblait séparer un protomérite d'un deutomérite, nous écrivions que , dès le stade de 10 n. la Grégarine paraît présenter ses caractères définitiés.

Mais les Sporozanires nous ont appris à nous métier des apparences, et, malgré les déboires que nous causaient des Blaps récalcitrants, nous continuâmes nos recherches. Elles ne furent pas inntiles puisqu'elles nous montrérent cette évolution imprévue que nous avons esquissée dans une note préliminaire (1903 a) et qu'il importe de décrire en détail.

L'épithélium intestinal du Blaps. — Rappelons d'abord que l'épithélium intestinal de Blap su muronanta Larra, est composé de hautes cellules étroites dont un grand nombre subissent ce que nous avons appleé la dégénérescenc mucoïde. Elles se transforment en boules homogènes ou vacuolaires et sont finalement englobées par les cellules qui les remplacent. Dans la planche de A. Scruszous Arch. de Zoo. Exp. 2º sêr. vol. II pl. J. esse inclusions mucoïdes sont bien représentées avec les caractères que nous leur avons assignaton y reconnaîtra leur réfringence exprimée par une teinte claire, la présence de vacnoles, toujours absentes dans les jeunes Grégarines (C. SCRUSZIDES, fig. 16 et autres) enfin le caractère des karycsomes de dégénérescence, dont la grosseur est indépendante de celle des boules qui les contiennent. Ainsi la fig. 8 de A. SUSENDER nous moutre

une petite boule ponrvue d'un karyosome nettement plus volumineux que le karyosome de la grosse boule représentée fig. 16. Les stades coccidiens de A. Schneider ne correspondent donc qu'à nue erreur d'interprétation.

Rappelons d'autre part que le plateau en brosse de l'épithélium participe pour sou compte au métabolisme actif des cellules. Les différents aspects qu'il revêt témoignent de ses mues fréquentes. Le plus généralement il est composé de deux brosses superposées:

1º Une brosse superieure surmontée d'une membrane péritrophique et s'appnyant sur une membrane basilaire. Les poils qui la composent sont extrémement fins et, par endroits, se désagrégent puis se fondent en une cutieule presque homogéne comprise entre deux limitantes.

2º Une brosse inférieure faite de bâtomets irréguliers, moins nombreux et plus courts que les poils supérieurs. En dernière analyse, ces bâtomets sont des faisceanx de filaments qui, en se séparant et se régularisant, deviendront une brosse de même nature que la première. Ces bâtometes sínsèrent d'une part sur la membrane basilaire et, inférieurement, sortent du cytoplasme cellulaire dont la zone périphérique se tasse et sépaissit pour former une nouvelle membrane basilaire. Il n'est pas douteux pour nous que la membrane péritrophique représente la mue d'une brosse; l'intestin du Blaps en fournit une belle démonstration.

L'ensemble du plateau ainsi constitué a une hauteur qui atteint et dépasse même 8 µ. On ne sera donc pas surpris de voir les jeunes stades du Stylorhynchus complétement enfouis dans cette brosse et recouverts en général par la membrane péritrophique.

Evolution du ciphalin. — Senxanea (1875b, 1882) a si bien décrit les kystes, les sporocystes et la déhiscence qu'il serait vraiment superflu d'y revenir. Dans notre mémoire précédent (1902) nous avons complèté ses observations sur le sporozoîte sorti de la spore. Suivons-le maintenant à partir du moment oi il se fixe.

Le sporozoite, long de 12 à 15 µ, pénètre dans le plateau d'une cellné epithèliale. Le rostre en avant il traverse la zone des bâtonnets de la brosse inférieure et s'enfonce dans le cytoplasme résistant. Dans certains cas, le rostre seul pénètre dans la cellule et tout le corps en forme de petite olive reste extracellulaire (pl. XIII fig. 2). Nons avons écrit que de ces jeunes formes dérivaient pentétre les céphalins à long con, mais nous abandonnous complètement cette idée. En général, la partie antérieure du corps s'enfonce dans le cytoplasme à la saite du rostre. Cette pénétration n'est jamais compléte si la partie supérieure de la cellule n'est pas dégénérée on liquifiée. Et il est très rare qu'elle le soit, car les sporozoïtes recherchent certainement les cellules en bon état et évitent de se fixer sur des cellules vouées à une mort prochaine.

Le sporozoite fixé allonge d'abord son rostre en une racime pyaline. Bientôt ce rostre se condense en une sphériule colorable rattachée au corps par un pédicule (pl. XIII fig. 1). Par le progrès de la condensation, la sphériule grossit et s'accole au corps, et nous proposons de l'appeler alors è p'innérite transitoir en puisqu'elle semble l'ébanche de l'épimérite définitif et qu'en réalité elle est destinée à disparaitre. L'épimérite transitoire est de grosseur variable. Son diamètre est généralement beaucoup moindre que celui du corps de la jeune Grégarine (pl. XIII fig. 3). Quand sa largeur atteint celle du corps, les jeunes Grégarines ont une silhonette de dicystidée (pl. XIII fig. 8, 9, 10). Dans nu cas comme dans l'antre, cet épimérite init par s'attophier en se fletrissant ou se détachant et on en voit souvent les restes fixés à la partie antérieure des stades qui suivront (ol. XIII fig. 4, et fig. 11).

Quelle est la signification de l'épimérite transitoire? Physiologiquement il doit-être le premier appareil suceur, l'organe absorbant. Morphologiquement, il est comparable — sans être homologne à l'épimérite définitif, il disparait comme s'atrophie on tome l'épimérite définitif quand le céphalin devieu sporadin. Les Stylorhynchus ont done la faculté de développer à leur partie antérieure un appareil suceur et de s'en esparer par multation au commencement et à la fin de l'évolution du céphalin. Nous avons montré (1902) que ce phénomène de chute et de régénération de l'épimérite répété à phasieurs reprises dans le cours du développement des Pyxinia. Mais sans doute, cette chute ne se produit qu'une fois pour la phipart des Grégarines, ainsi que cela est conu.

Durant les premiers stades que nous venons de décrire, le noyan de june céphalin garde l'aspect d'un noyan de sporozoite. La chromatine entièrement périphérique constitue à elle seule la membrane nucléaire. D'abord concentrée en un annean incomplet, elle se sépare bientot en deux calottes opposées. Puis des grains nonbreux s'isolent, pendant que le suc nucléaire perd de plus en plus sa colorabilité. Le karyosome reste unique et grossit peu (pl. XIII fig. 2 et 3).

Nous en étions restés dans notre dernier mémoire à ce stade où la jenne Grégarine a l'apparence d'une tricystidée puisqu'elle est pourvue d'un épimérite transitoire, tandis qu'une constriction (pl. XIII fig. 11) ou un plissement (pl. XIII fig. 9) divise le corps en 2 parties. Or, fait imprèvu, cette petite tricystidée va devenir une monocystidée. Nous ne comparons pas cellect à nue Coccidie, car elle reste extracellulaire et conserve toujours son orientation et sa silhouette conique qui permettent de distinguer la partie antérierre de la partie tosétrierre (pl. XIII fig. 4 et 5).

Pour aboutir à cette transformation, l'épimeirte transitoire disparait, les plissements ou constrictions s'éfacent, et de nouveaux caractères apparaissent. La membrane externe se développe. Le cytoplasme qui était homogène, perd sa réfringence et se charge de grains entocytiques de deux sortes, des grains achromatiques uniformément distribués et des grains chromatiques localisés dans la région antérierne. La silhouette générale se modifie, la jeune Grégarine prenant d'abord la forme d'un œuf, puis celle d'une gourde on d'une calebasse (pl. XIII fig. 6).

Enfin, le noyan, qui occupe toujours le centre de figure tant que le plasma reste de structure uniforme dans tonte sa masse, descend dans la partie la plus dilatée. Sa structure se modifie. Le karyosome encore unique s'est beanconp accra eu se plaçant au centre. La membrane est devenne achromatique et s'est épaissie, tandis que la chromatine s'est répandue dans tout le noyau en grains bies s'éparies, sur un réseau de linius.

Plus tard — stade de 12 jours envirou — le col de cette petite gourde s'étant dégagé de la partie renfiée, un pli se produit délinitant un segment distal d'un segment proximal contenant le noyau. SUNKIDION, qui a très bien vu ce stade, a mis en relief que la segmentation était alors essentiellement extérieure. Elle est dure en effet à un pli qui va s'exagérant de sorte que la partie distale se telescope dans la partie renfiée, et est enfoucement détermine un nouvean plissement qui parait diviser la Grégarine en 3 segments (pl. XIII fig. 7. C'est à ce stade que le karyosome devenu très gros commence à bourgeonner des karyosomes secondaires, qui seront toujours prèsents dans les stades ultèrieurs.

Pendant le stage du noyau daus la partie proximale, une expulsion de chromatine charge le cytoplasme de grains chromatiques qui sont sans doute des grains zymogènes. Le cytoplasme devient ainsi de plus en plus deuse dans la partie renfiee, siège d'une nutrition intense, tundis que, dans le col, il est plus squeux et certainement d'une densité moindre. Cette différence de structure explique la nouvelle migration du noyan. Il était devenn proximal pour occuper le centre de figure dans un plasma homogène, maintenant il est reponssé des régions denses dans la partie la plus liquide du parasite. Car nn noyau, dans nne Gregarine ainsi que dans toute cellule, est comme une balle dans nn milien visqueux. Il se déplace sous la moindre pression. Ses positions successives ne sont pas plus mystérienses en fin de compte que les changements de forme et de position des novanx dans les cellules d'un épithélium quelconque.

Le novau met un certain temps à effectuer sa migration. Sous la pression qui le reponsse, les cloisons du col s'effacent, mais la partie distale semble, durant quelque temps, encore trop étroite pour le contenir (pl. XIII fig. 12) et il n'y penètre qu'en s'étirant et se déformant. La Grégarine a dès lors deux segments bien caractérisés. mais ancune membrane ne les sépare encore. L'épimérite est définitivement constitué et ne croitra plus guère. Il se montre formé

d'un cytoplasme très dense, amœboide par toute sa surface en contact avec le cytoplasme de la cellule-hôte (pl. XIII fig. 13 et 14). L'épicyte limitant l'épimérite est encore fort peu différencié. An contraire, la partie distale de notre parasite est déià pourvue d'une membrane èpaisse, peu perméable, limitant un cytoplasme très liquide, structure expliquant la plasmolyse et les déformations qui se prodnisent toujours dans ce protodeutomérite, sous l'action des fixateurs (fig. 13 et 14).

Lorsque les cloisons qui délimitent le protomèrite et le deutomèrite sont constituées (Grégarines de 50 à 60 u), on voit apparaître dans le protomèrite nne formation très particulière qui n'a pas été signalée jusqu'ici. C'est d'abord comme une sorte de canal hyalin rectiligne ou légérement ondulé à paroi à peine différenciée, très mince, qui occupe à peu près l'axe de ce segment. A ses deux extrémités, le tube s'évase en entonnoir et paraît s'ouvrir ainsi d'une part dans l'épimérite et d'autre part dans le deuto- Fig. 1. Jeune céphalin de mérite, établissant entre ces deux segments Stylorhynchus monnne communication indépendante du proto- trant l'organe protomérimèrite (fig. 1 texte).



tique. × 1000.

l'et organe est peut-être destiné à conduire directement au segment nucléé la nourriture soutirée à la cellule parasitée par le snçoir épiméritique, afin qu'elle y subisse l'action de substances excrétées par le novau pour devenir assimilable. La présence d'un vague et sinueux traiet, se détachant en clair dans les granulations deutoméritiques et partant de l'ouverture du canal en question pour venir se perdre dans le voisinage du noyau, semble venir à l'appni de cette hypothèse. Et comme d'autre part l'axe de l'épimérite est occupé sur toute sa longueur par une zone plus claire que le pourtour, qui s'avance jusque dans la ventouse où elle s'élargit, le trajet suivi par les substances absorbées serait continu depuis la ventouse iusqu'an novau.

Dans la suite, lorsque la Grégarine grossit et que l'épimérite s'atrophie pen à peu, le tube intraprotoméritique s'étire, devient



céphalin de Stylorhynchus plus ágé, montrant

rectiligne, en même temps qu'il s'obstrue et se transforme en un cordon fibreux ou en un ligament élastique vivement colorable tendu entre les deux cloisons (fig. 2 texte).

C'est sous cet aspect qu'on l'observe le plus souvent sur des Grégarines ayant en movenne 90 µ de longueur. Parfois, mais très rarement, il existe deux et même trois de ces ligaments colorables disposés à peu près parallèlement, ou bien le ligament unique

se termine en plusieurs branches sur le septum. Il nous a paru que cette curieuse formation

ne se trouve nas chez toutes les Grégarines bien qu'on considère des individus de taille égale. Il s'agirait alors peut-être d'un caractère l'organe protoméritique sexuel secondaire, hypothèse qui n'est pas facile à vérifier, car cette formation disparaît

ligamentoide. chez toutes les Grégarines adultes après l'atrophie de l'épimérite fonctionnel.

Nons n'insisterons par sur le développement du deutomérite, du protomérite et du col, car nous ne pouvons que confirmer la justesse des observations détaillèes de A. Schneider. Signalons seulement, après la différenciation en 3 segments, l'apparition dans le deutomérite de nombreuses sphérules colorables provenant du reiet des plasmosomes nucléaires, et donnant naissance, semble-t-il, aux corpuscules réfringents de paramylon.

Rapports de la Grégarine avec l'épithélium intestinal. — Le Stylorhynchus longicollis durant tonte son évolution n'est à ancun moment, complètement entouré par le cytoplasme cellulaire, comme le serait une Coccidie, et s'il s'enfonce progressivement dans l'épithélium, ce n'est qu'après destruction de la partie supérieure de la cellule qu'il parasite. Cette altération se produit lentement, et au début de sa fixation la jeane Grégarine paraît presque inoffeusive. Le plateau de la cellule-hôte reste en bou état. Le cytoplasme seul est déprimé au point d'implantation et un tassement protoplasmique est déprimé au point d'implantation et un tassement protoplasmique délimire un petit entonnoir contenant le parasite. Souvent la membrane basilaire du platean est crevée au point de pénétration, sans participer tiéamnoins à la formation de l'entounoir. Assez frèquement aussi, des grains chromatiques bordent e margelle et entounoir pl. XIII fig. 1, 3, 4), grains comparables peut-être au ciment de bordure (Kitleisten).

Avec l'accroissement du parasite, la brosse de la cellule subti une altération qui débute par la zoue des batonnets on brosse inférieure. Il en résulte un effondrement de la membrane basilaire, qui dès lors, preud part à la formation de l'entonnoir (pl. XIII fig. 6, 7). Comme la membrane péritrophique n'est que la mue d'une membrane basilaire, elle sera désormais crevée an niveau de chaque parasite, les mues cuticulaires étant fréquentes chez le Blais.

Jusqu'ici la partie supérieure de la cellule seule a subi des altérations et le cytoplasme a résisté à l'action du parasite qui se nourrissait à ses dépeus. C'est que le développement de cette petite Grégarine s'effectuait lentement. Or, après la formation de l'épimérite, l'accroissement du parasite est très rapide. Ainsi, dans les infections de 12 à 15 jours, on ne rencontre pas de stades ayant dépassé la première migration nucléaire (stades de 18 µ). Au bout de 3 semaines, au contraire, de grands céphalins atteignant 100 à 150 μ sont nombreux. Forcée de nourrir de tels parasites et incapable de suffire à leurs exigences, la cellule tombe malade. Elle subit la dégénéresceuce aqueuse et son aspect chauge subitement. devient très claire eu se chargeant d'un liquide qui distend les mailles du réseau protoplasmique pendant que toutes les différenciations granulaires disparaissent. Elle se gonfle et se dilate, puis son novau émigre vers la partie supérieure en subissant comme elle une hypertrophie qui le fait doubler de volume.

Le noyau des cellules normales possède des graius chromatiques ten nombreux, et distribués sur un réseau très peu visible; le nucleole est très petit on même absent. Quand il a subi l'hypertrophie, le noyau de la cellule parasitée devient très clair par l'écartement et la raréfaction du réseau de linine, lequel devient très visible. Le nucleède apparait écorren, bourreconnant, et les grains chromatiques se concentrent et s'appliquent sur lui pour concourir à le former (pl. XIII fig. 15, 16).

Cependant l'hypertrophie n'atteint que la moitié supérieure de la cellule. Son pied s'atténue, s'efflie, disparait, et elle perd tout contact avec la basale. Des cellules jeunes la repoussent alors vers la partie supérieure pour la remplacer. Tout d'abord, ces cellules jeunes sont bien distinctes de la cellule hypertrophie; mais, par la suite, toute l'imite disparait et la cellule parasitée fait corps avec une des cellules qui la repoussent; d'où l'image d'une cellule-hôte à deux nuyaux dout l'un, situé dans le tiers inférieur, est un noyau jeune, et l'autre, distal et en général collé contre l'épimérite, est atteint d'hypertrophie avec rassemblement unécloaire.

Il est assez difficile de préciser le mode de mort de la cellule et de son noyau, mais il est certain que l'un et l'autre s'atrophient et disparaissent. Dans certains cas le noyau semble sucé et même phagocyté par l'épimérite et les nombreux grains chromatiques contenus dans les vieux épimérites représentent peut-être des débris de noyaux absorbés.

Le plus souvent pourtant, le noyau persiste longtemps en subissant sur place la karyolyse. D'autres fois, il se ratatine en devenant hyperchromatique comme les noyaux des cellules mucoïdes.

Nous ne pouvons apporter une plus grande précision dans la description de cette involution finale, car l'interprétation des phécomènes est rendue difficile par l'état des cellules voisines souvent elles mêmes atteintes de dégénérescence, puis reponssées et expulsées en même temps que la cellule parasitée, par les cellules basales destinées à les remplacer.

2. Stylorhynchus oblongatus Hamm,

SCINKIDER (1875b, 1882) a décrit assez longuement les grands céplainis, les kystes et les spores de Stylorhyn chus oblongatus dont Hammerschmidt (1838) avait décrit les sporadius. On n'a aucun renseignement sur la déhiscence des spores et les premiers stades de l'évolution.

Kystes et sporosystes. — Les Olocrates sont très communs le long des côtes du Calvados. Presque chaque Géranium ou Erodium de la dune cache un couple d'Olocrates gibbus Fasu, qui paraissent se nourrir des fenilles de la plante sons laquelle ils s'abritent. En récoltant un assez grand nombre d'Olocrates, on obtient vite quelques kystes de Stylorhyuchus oblong atus Hasus. Ces kystes sont blancs, globuleux et irrégulièrement sphériques. Leur paroi est relevée de mamelons laissant entre eux des alvéoles de forme et de grandeur variées. Mis à mûrir en chambre lumide, lis branissent an bout de quelques jours. La coloration noirâtre n'indique pas à elle seule leur parfaite maturité. Il fant encore attendre près d'une semaine pour que l'enveloppe du kyste se rompe d'elle-même et que les chapelets de sporocystes se déroulent et se détachent comme un peloton qui s'e délie et se déssunit.

Les sporocystes mûrs sont, comme le dit A. SCHINEIDEM, intensément colorés en brun et trigones, c'est à dire que leur coupe transversale donne un triangle curviligne. Les deux points ol se compent les 3 artées et qui déterminent l'axe des sporocystes présentent des renflements ou boutons d'accolement, que A. SCHINEIDE interpréte comme vides lenticulaires entre sporocystes accolés par deux points déurimés.

Dans le Stylorhynchus de l'Olocrates, les sporocystes mesurent en moyenne 10 µ tandis que Scuxisida donne seulement 7 µ pour mesure des sporocystes du Stylorhynchus des Opatrum. Comme les kystes provenant d'Opatrum sont plus gros que les kystes d'Olocrates, tandis que leurs sporocystes sont an contraire plus petits, il est à présumer que le Stylorhynchus de l'Olocrates gib bus ne doit pas êtr rapporté à l'espèce oblongatus HANS.

Les expériences de déhiscence artificielle semblent également justifier la création d'une nouvelle espèce ou au moins d'une sousespèce on race. Voici en effet nos observations.

Déliscence. — Les sporocystes mirs din Stylor hyn chus parasite d'Oloc rates gibbus sont imblés du sue gastrique d'Olocrates. An bout de 12 minutes, un certain nombre de sporocystes s'ouvrent à la façon d'un portemonnaie (pl. XIII fig. 17) et les sporozoîtes ne tardent pas à apparaître dans la préparation. Leurs mouvements sont leuts et particuliers. Ils adhèrent à la lame par leur partie postérieure et se balancent en se contractant à droîte et à ganche, puis, tout d'un coup, ils se déplacent d'une distance de 10 µ on plus. Ces sporozoîtes ont la forme et la structure des sporozoîtes da Stylorhyn chus longic ollifs, mais leur taille est bien moindre puisqu'ils n'ont upe 8 à 9 µ de longueur (pl. XIII fig. 18).

Les sporocystes continuent de s'ouvrir pendant la première heure, toutefois un certain nombre sont encore fermés au bout de 3 et 4 heures. Après quelques heures, les sporozoites s'immobilisent et 3 agglutinent en amas de 3 à 12. Nous avons déjà observé le même phenomème en étudiant les sporozoites du Pterce-phal us nobilis Scux, N'est-il pas dû à la présence d'agglutiuines qui, en certains cas, se développeraient dans l'intestin des animaux? Ce serait alors un des modes de résistance des organismes à l'infection des Grégarines.

Si, an lieu de prendre le sue gastrique d'Olocrates, nons prenons le sue gastrique d'Opatrum sabnlosum L., les sporocystes du Stylorhynchus de l'Olocrate ne s'ouvrent plus. Au bout de quelques minutes, on observe bien l'absorption du liquide par la membrane d'enveloppe. Les sporocystes de ratatuies et plissés qu'ils étaient, deviennent discoides et tendus. Leurs lignes de déhisence sont ouvert. Cette expérience démontre que le Stylorhynchus de l'Olocrates et le Stylorhynchus de l'Opatrum sont pour le moins de race différente.

Nous avons également essayé la déhiscence des sporocystes de l'Olocrates avec le suc gastrique du Blaps. Au bout de 7 à 8 minutes quelques sporocystes baillent. Au bout d'une demi-heure, un très grand nombre sont ouverts. Certainement le suc gastrique du Blaps est plus actif que le suc gastrique de l'Olocrates pour déterminer l'ouverture des sporocystes, mais, chose étrange, de ces sporocystes ouverts aucun sporozoite ne sort. Ils sont immobilisés et peut-être tués par ce suc anquel als ue sont pas adaptés.

Ces expériences prouvent la spécificité des diastases et l'adaptation étroite des parasites à leur hôte.

Etolottion du cipholin. — Nous avons étudic l'évolution du Stylorhyn ch us o blo ng at us par la méthode des infections artificielles. Il suffit de couvrir un fragment de feuille de Géraulum champétre avec le contenn de 2 ou 3 kystes mirs, puis de le piquer à un millimétre du soi dans une petite cuvette liègée disposée en chambre humide où l'ou enferme un Olocrates dans une demi-obscurité. Le lendemain, feuille et sporcystes sont mangée par notre auimal et son intestin débité en coupes, après un laps de temps variable avec les stades à étudier, révêle le succès de l'infection.

L'intestin moyen d'Olorrates gibbns rappelle à la fois l'intestin des Dermestides et l'intestin du Blaps. C'est un tube sans diverticules ni annexes, très large à la partie antérieure et se rétrérissant progressivement jinsqu'à l'insertion des tubes de Malpighi qui le délimite postérieurement. L'épitheliume à targion autérieure est formé de grosses cellules basses, très régulières et généralement en bon état. La région postérieure au contraire, à lumière étroite, montre des cellules hantes, très serrées, piriformes, groupées put bouncets et en grande activité de sécrétion et de rénovation. Les cryptes de régénération font suillie dans la cavité générale sons forme de papilles proémineures qui traversent les conches musculaires. Les Grégarines sont particulièrement nombreuses dans la région antérieure et c'est toujours l'épithélium de cette région que nous représentons. Nous ne nous attarderons pas à le décrire minutiensment. Nous y avons revu les différentes formes de dégénérescence mucoide qu'on rencontre dans l'intestin des Dermestides et des Téné-brionides. L'observateur prévenu ne les preudra pas pour des states intraellulaires de Grégarines. Signalons la grande régularité du plateau en brosse, formé de poils serrés et réguliers dont la base épassies constitue l'ébanche d'une membrane basilaire.

L'évolution du Stylorhynchus oblongatus se développant dans cet intestin est, à quelques détails près, la même que celle du Stylorhynchus du Blaps,

Le sporozoïte qui se pique, enfonce son rostre daus la cellule, parfois aussi la partie antérieure de son corps, mais jamais la partie uncléée, si la cellule est en bon état. Le rostre s'allonge en racine, puis se rétracte à son extrémité en épimérite trausitoire très chromophile (pl. XIII fig. 19). Il a la forme d'une petite massue parfois sphérique le plus souvent en cupule, ce qui semble indiquer son rôle de petite ventouse aspirant les sucs cellulaires. Les progrès de la rétraction donnent d'abord à l'épimérite une grosseur notable (pl. XIII fig. 20), mais ils amenent finalement sa disparition. La tigelle n'existe plus et l'épimérite finit par n'être plus représenté que par une plaque colorable à l'extrémité de la jenne Grégarine (pl. XIII fig. 21). A ce stade, la jenne Grégarine ne dépasse pas la taille d'un sporozoïte fixè et cependant sou évolution dure depnis une semaine. C'est que, durant ces premières phases, elle augmente de volume sans s'accroître en longueur, prenant peu à peu la forme d'une petite olive trongnée à l'extrémité antérieure. La chromatine du noyau est condensée en deux plaques polaires et le karyosome encore petit et excentrique est nettemeut isolé de la membrane.

Dèsormais, la jeune Grégarine qui s'enfonce daus la cellule crit rapidement. Elle atteindra vite une longueur de 12 à 15 u [pl. XIII fig. 22, 23 en gradant l'allure d'une monocystidée a vec les caractères counns pour ce stade; cytoplasme uniformément granulex; épicte bien dévelopé; noyan avec karysome et membrane achromatique. La migration nucléaire se produit pendant que la jeune Grégarine prend la forme d'une calebasse (pl. XIII fig. 24). Mais alors, la partie distate on col conserve un diamètre notable

et n'est jamais séparée en segment distinct par un plissement, comme chez Stylorhynchus longicollis.

La différenciation de l'épimèrite avec son cytoplasme dense repousse le novau dans la partie distale plus claire et nous arrivons ainsi à la forme en haltère où l'épimérite est définitivement constitué (pl. XIII fig. 25), Celui-ci est cylindrique; la membrane qui le limite est mince, mais d'un contour très régulier et nous ne retrouvous pas ici la surface ganfrée et amœboïde de l'épimérite du Stylorhynchus longicollis. Dans les stades suivants, il s'effilera vers l'extrémité pour se renfier à la base et prendre la forme d'un gland (pl. XIII fig. 27). La partie extracellulaire de la Grégarine se développe très rapidement après la différenciation de l'épimérite. Un septum sépare le deutomérite nucléé du protomérite, puis le col qui reste court se différencie ensuite et est caractérisé, comme chez Stylorhynchus longicollis, par les lanières très serrées de l'épicyte, séparées les unes des autres par de profonds sillons. Ces lanières s'arrêtent brusquement au niveau de la base de l'épimérite, qui est comme enchâssé dans la couronne ainsi formée

Le novau du parasite évolue parallèlement. Le karvosome devenu très gros (pl. XIII fig. 26) est formé d'une masse centrale homogéneacidophile, creusée de quelques vacuoles claires et d'une couche corticale peu épaisse contenant de nombreux grains de chromatine. Du karvosome se détachent alors 2 sortes de grains: 1º des grains basophiles qui sont toujours petits et proviennent de la couche corticale; 2º des sphérules safranophiles et acidophiles qui proviennent par bourgeonnement de la partie centrale et sont bequeoup plus grosses que les grains basophiles. Ces sphérules ne doivent pas être confondues avec les nucléoles multiples des grands céphalins. Le karyosome reste très longtemps unique et sphérique, puis il s'allonge, se segmente et les karvosomes secondaires ainsi formés ont la structure du karvosome primaire (pl. XIII fig. 28). Les grains et sphérules détachés du karyosome émigrent finalement dans le cytoplasme, Ces phénomènes d'émission nucléaire sont d'ailleurs connus aussi bien chez les Grégarines (Marshall [1893], Berndt [1902] etc.) que chez les Coccidies (Siedlecki [1899]).

Comme on vient de le voir, l'évolution de Stylorhynchus oblongatus HAMM. est encore plus nettement extracellulaire que celle de Stylorhynchus longicollis F. Sr. Nous devons dire cependant que, dans certaines conditions, de véritables sporozoites sont intracellulaires. Pour nos représentations de l'évolution normale, nous avons dù rejeter les cas où l'intestin avait souffert et où des sporozoïtes étaient fixès sur des cellules seinles. Or, lorsque le plateau de la cellule est détruit ou en mue (formation de la membrane péritrophique), quand la surface de la cellule épithéliale est vancibles et détériorée, les sporozoïtes s'enfoucent profondément dans la cellule. Ils cherchent pour ainsi dire, un cytoplasme sain et résistant où lis puissent assurer leur fixation. Ces sporozoïtes intracellulaires, assez fréquents dans les intestins en remaniement, ne se rencontrent jamais dans les cellules dort le plateau est intact. Ils ne prouvent donc rien contre l'évolution que nous avons décrite, puisque fixés sur les cellules malades, ils ont toute chance d'être rejetés avant d'avoir terminé leur accroissement. Il va sans dire que ces graves attérations cellulaires ne peuvent être l'œutre des sporozoïtes et nous le démontrerons van l'étude des réactions de la cellule-bûte.

Réactions de la rellulc-bide. — Les réactions des cellules parasitées ne sont jamais intenses et nons n'avons jamais vu les cellules épithéliales détruites même par les plus grands céphalins. Un sporozoîte qui vient de se fixer sur une cellule ne l'altère guére aux premiers moments. Il provoque tont au plus, au point d'implantation, une légère dépression. Le cytoplasme se tasse autour de lui, tandis que les cils qui l'environnent s'allongent en se liquédant; mais la plus grande partie du plateau reste intacte.

Ce n'est que plus tard, après la disparition de l'épimérite printiff, que la cellule se moutrera sensible à l'action du parasite.

Alors son sommet se retrécit et se rétracte, sa base hypertrophiée s'élargit et la cellule tout entière prend une forme conique qui provoque l'inclinaison des cellules voisines (pl. XIII fig. 22 et 22). La même réaction peut apparaître dés le début de la fixation si plusienrs sporozites s'implantent ensemble sur une même cellule (pl. XIII fig. 19). L'altération semble donc due à l'action débilitante verréce par les parasites oui se mourrissent des sucs cellulaires.

Cette hypertrophie déformante est toujours précédée de la chute du plateau en brosse, mais le noyan reste inaltéré. Sa forme senle est changée ainsi que son orientation, toujours déterminée par les pressions qu'il sapporte. Les conditions d'équilibre n'étant plus les mêmes, on le voit tantôt sphérique tantôt et le plus souvrent ellipsoidal comme anparavant, mais en prenant l'orientation commandée par la nouvelle forme de la cellule: sou grand axe, de perpendiculaire qu'il était, devient parallèle à la bassde (pl. XIII fig. 19 et 21). Par la snite, ces phéròmeires deviennent plus saillants; des vancoles

se produisent dans les céllules parasitées et peut-étre leur formation facilite-t-elle la pénétration de l'épimérite.

L'enfoncement progressif d'un gros épimérite pourrait faire présumer des dérivorations graves. Il n'en est rien. La cellule est seulement un peu plus hypertrophiée. Le noyau reste normal. Le plus généralement, il refoule l'épimérite et lui imprime une direction oblique (pl. XIII fig. 26). C'est qu'il oppose plus de résistance à l'épimérite qu'il n'en subit de compression. Cependant, il reste souvent accolé à l'épimérite et de ce fait s'aplatit ou s'excave au point de contact. La déformation n'est pas purement mécanique: on la constate sur des noyaux qui ne sont pas acculés contre une paroi cellulaire (pl. XIII fig. 23 et 26). L'épimérite semble attirer le novan qui tend lui-même à englober l'épimérite.

Dans quelques cas très rares, le noyau s'atrophie (pl. XIII fig. 25). On observe plus communément une légère hypertrophie et surtout des amitoses curienses.

Nous venous de dire que le noyau était attiré par l'epimérite. S'Il ácacole à l'extrienité de l'épimérite ne s'excavant, no comprend qu'avec le développement de l'épimérite, le noyau de plus en plus creusé, finira par c'ire perforé, et même fragmenté. C'est ce qui arrive et nous avons observé la production d'amitoses par cet étrange processus. Le noyau est d'abord creusé en sou centre sans altération de la membrane et, à la suite de cette perforation, plusièmens noyaux secondaires se détachent et en s'isolant peuvent prendre une forme sphérique (pl. XIII fig. 27). Ces cellules parastiéres qui sont phirinucléees, out des analogies avec les cryptes puisqu'elles sont rétractées. Nons nous demandons maintenant s'il ne faut point attribuer le même de de formation aux cryptes pathologiques qui coiffent Gregarina Davini Léosa et Drousco, et dont nous (1899) avons donné une tout antre explication.

En résumé, les deux espèces de Stylorhynchus nous ont fourni des résultats coucordants, en nous montrant un développement du céphalin presque identique. Nous pouvons en résumer ainsi les diverses phases:

I. Le sporozoîte, pourvu d'un noyan à suc colovable, à chromatine en anneau onvert, enfonce la partie autérieure de son corps dans le cytoplasme d'une cellule intestinale, tandis que la partie postérieure contenant le noyan reste extracellulaire. Le rostre s'allonge d'abord en une racine, pendant que le corps se renfe (pl. XIII fig. 19). II. Le rostre allongé se condense en une sphérule ou cupule, qui constitue l'épimérite transitoire. Noyau à calottes chromatiques polaires et à petit karvosome excentrique (pl. XIII fig. 19).

III. L'épimérite transitoire disparait et la jeune Grégarine prend la forme d'une petite olive. Noyau à grains chromatiques périphériques et à petit karyosome excentrique (pl. XIII fig. 22).

IV. La Grégarine devient une monocystidée en forme de cale-basse. Epicyte bien visible. Cytoplasme granuleux. Le noyan à membrane achromatique et à gros karyosome central devient proximal (1¹⁰ migration nucléaire) (pl. XIII fig. 24).

V. Séparation d'un épimérite à cytoplasme dense et à épicyte mince et d'un protodeutomérite à cytoplasme clair et épicyte épais. Le noyau, à gros karyosome bourgeonnant, retourne dans ce protodeutomérite distal (2* migration nucléaire) (pl. XIII fg. 25).

VI. La partie extracellulaire prend un développement considérable. Un septum délimite le protomérite et le deutomérite contenant le noyau à karyosomes nombreux (pl. XIII fig. 26).

VII. Formation du col aux dépens du protomérite. Apparition dans le dentomérite des sphérules de paramylon. Le céphalin est définitivement constitué (pl. XIII fig. 27).

II.

Les Grégarines de la larve de Tenebrio molitor.

Nous avons rencontré dans les larves du Tenebrio molitor a moins 3 Grégarines bien distinctes qui correspondent exactement aux 8 espèces distinguées par Strix dès 1848. A savoir: deux espèces de Clepsidines, 6 regarina cuneata E, 8r. et Gregarina polymorpha Hamm, et une Grégarine que Strix regardait comme un Stylorly nu chus et désignait sous le nom de Styl. ovalis. Nous montrerons tout à l'heure que cette espèce n'est pas un Stylorlynque, mais un Actinocéphalide que son appareil de fixation et son mode dévéloppement rapprochent des Pyxinia. Mais comme ses sporocystes sont absolument différents de cenx des Pyxinia et que, on outre, son épimérite diffère de celui de tous les autres Actinocéphalides connus, force nous est de créer pour cette forme un genre nouveau et nous l'appellerons Steinina ovalis F. Sr. Nous donnons ici une courte étude de cette espéce dont le développement et les sporocystes étaient restés jusqu'ei inconnus.

Archiv für Protistenkunde, Bd. IV.

Étude du Steinina ovalis F. St.

Bien que Stein (1848) ait donné de cette Grégarine une description très exacte qui la séparait nettement des Clepsidrines du même hôte, bien que Frantzurs qui tout d'abord (1846) l'avait confondue, ainsi que Hammeschmurz (1838), avec ces dernières, se soit rallié ensuite (1848) à l'opinion de Stein, A. Scuiseries (1875 b) interpréta le Styl ovalis de Strin comme la forme jenne de Gregarina polymorpha et crut devoir rameuer à une seule espèce les 3 Grégarines différentes du Tonebrio. Il les rénuit sous l'appellation de Clepsidrina (— Gregarina) polymorpha dout il distinguait par contre 4 variétés.

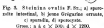
Quelques anuées plus tard, Bütschli (1882) dans son Protozoa ne se montre pas convaincu par les arguments de Scinkides et sontient, mais sans apporter de preuves, que le Styl ovalis de Stein est bien une espèce autonome.

Enfin Berndt (1902), dans une étude récente, n'a pas su non plants distinguer le Styl. ovalis des autres Clepsidriues du Tenebrio et le considére avec Schustder comme le céphalim de G. polymorpha. L'étude du développement et la forme des spores ue nous laisseut aucuu doute sur l'autonomie de cette Grégarine pour laudelle nous avon scréé le genre Steinina dont voici la diagnose.

nous laisseut aucuu doute sur l'autonomie de cette Grégarine pour laquelle nous avon scréé le genre Steinina dont voici la diagnose.

Genre Steinina. — Polycystidée de la famille des Actinocéphalides, caractérisée par un épinérite constitué d'abord par un court pro-





longemeut digitiforme et mobile et plus tard par un bouton aplati.

Développement à phases fixées
pouvant alterner avec des

phases libres. Kystes sans sporoductes, à sporocystes biconiques fortement ventrus. Actuellement, une espèce

connue: Steiniua ovalis Stein, Sporadins solitaires à dentomérite reuflé (fig. 3 texte). Accouplement s'effectuant

c) sporadin, d) sporceyste.

Gross.: a à c × 500; d × 1200.

uvoïdes de 100 \(\mu\) environ, sans sproductes, déhisceuts par simple rupture. Sporocystes ovoïdes biconiques, fortement ventrus, parfois

presque sphériques, de 9 μ sur 7,5 μ (d fig. 3 texte). Habitat: Intestin de la larve de Tenebrio molitor L. Le développement de Steinina ovalis rappelle beaucoup celni des Pyxinia que nous avons fait counaire dans un travail antérieur (1962). Les sporozoites (a fig. 3 texte), d'abord errants, montreut en avant un rostre très mobile au myyen duquel ils se fixent à l'épithélium, puis grossissent pour devenir de jeuues Grégarines ovoides allongées, montrant bientol les premières traces d'asseptum (b fig. 3 texte). Comme les Pyxinia, les jeunes Steiuina ont la faculté de quitter l'épithélium temporairement pour se refixer ensuite et cela jusqu'à un stade très avancé de leur développement puisqu'on trouve des Grégarines libres, longues de 30 μ , qui ont encore un rostre mobile. Mais à partir d'une certaine taille (ordinairement 50 μ) la Grégarine reste désormais fixée jusqu'an moment of elle passe dédintivement ta stade de sporadin.

Dès que la fixation devieut définitive, le rostre mobile (a fig. 4 texte) planté dans la cellule, commence à se modifier. Il perd sa mobilité et se raccourcit en s'épaississant pour se transformer d'abord



Fig. 4. a, b, c, d transformations successives de l'épimérite au cours du développement du Steinina ovalis F. St. × 1200.

en une sorte de cupule évasée comme une ventouse (b fig. 4 texte). Puis, lorsque le céphalin a atteint à pen près sa taille maximum, la ventouse se fictrit à son tour, devient subglobuleuse (c fig. 4 texte) et infiéchit ses bords pour se transformer en une sorte de petit chapan (d fig. 4 texte) qui est finalement abandonné pendant la phase libre de sporadin précédant de peu la coujugaisou.

Au stade de sporadin bieu développé, la Grégarine atteint $100~\mu$ encourt, ovoide, surmonté d'un protomèrite cylindrique que termine un col conique plus on moins allongé suivant les individus et portant encore quelque temps à son sommet l'appareil de fixation fiétri (fig. 3 texte).

Dans le col, le cytoplasme est si finement granuleux qu'il parait homogène à un faible grossissement. Dans le protomérite et le dentomérite il renferme par contre de nombreux grains de réserre. Le noyau est sphérique avec une membrane chromatique, un énorme karyosome et un réseau achromatique portant les grains de chromatine

souvent disposés en chapelets. Nous avons observé assez souvent des individus chez lesquels le noyau était resté inclus dans le protomérite. L'épicyte est strié longitudinalement; le sarcocyte bien visible dans le protomérite est indistinct dans le dentomérite; enfin, il existe de fines stries mvocritiones transversales.

L'accomplement, qui se produit de bonne heure après la chute de l'épimérite, n'est pas précèdé d'une conjonction des protomérites comme cela a lieu chez Stylorhynchus et chez beauconp d'antres Grégarines. Denx individus après s'étre tâtés par leur extrémité antérience, àscolent lateralement d'abord par leur protomérite, puis se frottent l'un contre l'autre en tournant. En même temps ils secrétent la paroi kystique dans laquelle ils se trovvent finalement renfermés.

la paroi kystique dans laquelle ils se tronvent finalement renfermes. Les kystes sont subsphériques, sans ornementation à leur surface, et à zone mncilaginense presque nulle.

On observe souvent des kystes renfermant nn seul individu, mais ils sont vonés à la dégénérescence.

Les kystes normaux cultivés en chambre humide donnent an bont de 5 à 6 jours de nombrenx sporocystes plougés dans un résidu granulenx non individualisé et qui sont mis en liberté à lenr maturité par simple rupture du tégument.

Les sporocystes sont ovoldes, biconiques, ventrus. L'épisporocyste est étroitement appliqué sur la paroi interne épaisse et montre aux deux pôles nne petite saillie, sorte de bouton en cône très surbaissé (d fig. 3 texte). Leurs dimensions sont de 9 μ × 7 μ 50. A leur inférieur, ils montrent les sporozoites gros et relativement courts, étroitement pressés avec quelques fines granulations résiduelles centrales.

Gregarina cuneata et Gregarina polymorpha.

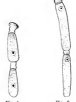
Les deux antres Grégarines que nons avons observées dans les larres de Tenebrio molitor L. appartiennent toutes les deux au genre Gregarina, mais représentent deux espèces bien differentes déjà distinguées d'ailleurs par Spil. Ce sont Gregarina cuneats F. Sr. bien caractérisée à l'état adulte par sou protomérite dilaté au sommet et son deutomérite élargi postérieurement (fig. 5 texté) et Gregarina poly morpha Hawa. dont le protomérite est arrondi au sommet et le deutomérite sensiblement d'égale largeur sur toute sou étendue (fig. 6 textel·!)

¹) Nous ne voulons pas discuter ici la valeur des variétés distinguées par A. SCHNEIDER dans les Clepsidrines de Tenebrio, non plus que celle des espèces de

Tandis que les larves de Tenebrio molitor recueillies à Caen hébergeaient des Gregarina cuneata, celles de Grenoble

ne montraient au contraire que Gregarina polymorpha. Par contre, Steinina ovalis se rencontrait à la fois dans les deux régions, ce qui nous porte à penser qu'il constitue le parasite primaire de l'hôte en question, les deux espèces de Clepsidrines étant des parasites secondaries c'est-à-dire d'acquisition plus récente et dont l'aire de répartition est par cela même plus localisée. (Pour cette question, v. Légez 1896.)

Pour l'historique spécial du développement des Grégarinides, nous renvoyons à notre précédent mémoire sur le sujet (1902) rappelant seulement que BERNDT (1902) qui a récemment étudié le dé-



Jenne comple de Gregarina enneata F. St. × 100,

Jeune couple de Gregarina polymorpha Hamm. × 100.

veloppement des Grégarines dn Tenebrio, signale chez Gregarina cuneata des stades de début globuleux entièrement intracellulaires et en outre chez Gregarina polymorpha de jeunes stades ovoïdes à 2 ou 3 novaux.

Le développement de ces deux espèces de Grégarines que nous avons rencontreis chez Ten ebri o s'effectue, comme celui des autres Tricystidées des Trachéates, au niveau du plateau des cellules épithéliales et, comme il est sensiblement icientique pour les deux espèces, nons envisagerons seulement ici celui de Gregarina cuneata. Auparavant, il sera utile de dire quelques mots de l'épithélium intestinal de la larve de Tenebrio molitor, bien que nous en possédions déjà de bonnes descriptions dues à FRINZEL (1882), RENOZE (1897) et BIDDENANN (1898).

L'intestin de la larce de Tenebrio. — Les travaux de ces auteurs ont montré que dans la larve de Tenebrio, il n'existait pas de cryptes

Brand. Ce serait en dehors de l'objet de notre étude. Mais les considérations de ces auteurs sont forcément entachées d'erreur puisqu'ils ont l'inn et l'antre confondu le Steinina ovalis avec des stades de développement de leurs Grégarines.

de régenération et que l'épithélium intestinal était formé de deux couches: une couche profined de petites cellules très colorables répandnes uniformément sur une basale très épaisse, la couche germinative, et une couche superficielle de très hautes cellules représentant l'épithélium adulte et limitant la lumière intestinale. Ces cellules seules nous intéressent, puisque les cellules basales ne peuvent étre parasitées. On connaît leur plateau en brosse bien décrit par FAENZEL, leur noyau avec ses cristalloïdes, puis la présence à côté des cellules faultes, de cellules particulières comme infiltrées de mucus, et que FAENZEL appelle cellules caliciformes, mot si impropre que RENGEL, l'entendant an sens étroit, déclare ne pas les avoir retrouvées. Ces cellules existent pourtant chex Tene dr'io ainsi que chez le Blaps on nous les avons décrites comme cellules en dégénérescence par infiltration mocide.

Les inclusions du cytoplasme n'ont été vraiment étudiées que par BEDEDRAIN, PENNEU, parle en une linen d'inclusions sphéruleuses et vacuolaires qui sont peut-être des produits artificiels, et RENORE, dit seulement: "Le protoplasme des cellules adultes contiens elson l'état de la nutrition un plas ou moins grand nombre d'înclusions sphéruleuses." Ni FENNEU, ni RENORU n'ont vu de cristalloides dans le cytoplasme.

Les enclaves cytoplasmiques penveut étre classées en 2 catégories: les cristalloides et les boules mucoides. Les cristalloides édertis par BIEDERMANN dans le cytoplasme se présentent comme des bâtonnets courts on des plaquettes analogues aux cristalloides intranucleaires. Ils sont contenns dans des vacuoles on dans des boules mucoides. Mais il existe en outre dans certains intestins, des cristalloides en aiguille ou ne fer de lance très effliés, souvent recourbes et très voisins de ceux que nous avons décrits dans l'intestin des Blaps. Nous les représentons ici (q., h, i fg. 7 etct) et nous ne croyons pas qu'on puisse les confondre avec des sporozoites dont la forme, la structure et la situation sout différentes.

Les inclusions sphéruleuses pourraient, au contraire, être prises, la comme ailleurs, pour des stades coccidiens intracellulaires de Grégarines; Biedermann qui ne les a grêre étudiées que sur le frais, les classe en grains, grumeaux et boules, d'après leur taille et leur forme. Dans les boules, il reconnait des enclaves secondaires représentant saus donte les grains chromatiques qu'elles contiennent parfois. Et en effet chez le Teue brio, nous avons reur (a et b fig. 7 (exte) la plapart des aspects que peuvent revêtir les boules mucoïdes avec ou sans chromatine, telles que nous les avons décrites

357

à plusienrs reprises. Boules homogènes ou vacuolaires, sphériques ou ovoides, soides ou accides et contenant soit des grains, soit des karyosomes, soit des pseudouoyaux, certaiues de ces formes simulant tellement des sporzoaires que les spécialistes les plus avisés s'y sont mépris. C'est sans doute une méprière pareille que BERINDT a commise dans la description de ses jennes stades à 2 et 3 noyaux de Gregarir la polymorpha. Retenons d'ailleurs son aveu. Il attribue en partie son insuccès dans la recherche de la multiplication endogène, à la ressemblance qu'out des cellules épithéliales en dégénérescence avec de jeunes Grégarines. Ou pent les distinguer pourtant et l'observateur averti reconnaîtra bien vite que tous les stades de l'évolution d'une Clepsidrine sont situés au urivean du plateau des cellules épithéliales ainsi que uous le montrerons maintenant.

Dieceloppement de Gregarina cunenda F. Strix. — Les kystes de Gregarina cune ata sont à peu près sphériques, de 240 µ de diamètre eu moyeune, et pourvus d'une large zone mucilagineuse. Ils émettent à la maturité, au moyen de sporodactes nombreux et très longs, épars à leur surface, de longs chapelets de sporocystes. Les sporocystes sont doliformes comme ceux des autres Gregarina mais relativement larges, 5 µ 70 × 4 µ. A leur intérieur, les sporozoites, semblables à ceux de Gregarina acridiorum que nous avons décrits dans un travail autérieur (1902), sont étroitement tassés. Nous n'avous pas provoqué la déhisceuce artificielle, d'ailleurs sans intérêt pour nous puisque nons avous déjà étudié en détail ce phénomène chez Gregarina acridiorum et Gregarina Munieri, mais nous avons suivi le développement du sporozoite depuis sa fixation juscuir à la ieue Grégarine à 3 segments.

Fixé, le sporzezite est un petit vermicule planté plus on moins profondément dans la cellule épithéliale et dout le tiers à peine renfermant le uoyau fait saillie an-dessus de la membrane basilaire du platean, les polis de la brosse le dépassant de beaucoup. Il mesure environ 7 µ. Son corps cylindrique, effile, éet attenué en rostre à l'extrémité antérieure. Son noyau d'abord subpostérieur se compose d'un karyosome et d'un arc chromatique (a fig. 7 texte).

Bientôt le sporozoîte devient plus massif. La partie intracelluler grossit rapidement et devient globulense, tandis que la partie extracellulaire ne s'accroit que très peu, ce qui donue au jenne parasite l'aspect d'olive ou de poire (c et d' fig. 7 texte). Souvent on constate en même temps un mouvement de migration du noyau qui quitte la portion extracellulaire pour gazner la portion intracellulaire renflée, stade qui rappelle tout à fait les Stylorhynchus (fig. 7 texte). Dans certains cas même la portion extracellulaire n'est plus représentée que par une légère saillie à la surface du plateau parasité, ce qui donne l'illusion d'un stade coccidien-gresque complétement intracellulaire (fig. 7 texte). Pendant ce temps, le noyau s'est modifié par disparition de l'areade chromatique et constitution d'un karysome unique, sphérique, plongé dans un suc nucléaire clair (c à f fig. 7 texte). Puis la portion extracellulaire va grossir à son tour et le noyau va s'y rendre de nouveau et l'occuper presque en entire (g fig. 7 texte).

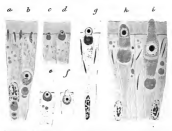


Fig. 7. Développement de Gregarina cuneata F. Sr. et cellules de l'épithélium intestinal de la larve de Tenebrio molitor L. X 1200.

Il y a ainsi, comme chez stylorhynchus, une deuxième migration du norau vers la portion distale de la Grégarie. Mais nous croyons que ces deux migrations uncléaires ne sont pas ici un stade nécessaire du développement. Car nous avons observé des séries de développement dans lesquelles la jeune Grégarine passe directement du stade d au stade g (fig. 7 texte) sans migration nucléaire. Chez d'autres individus, par coutre, la première migration nucléaire est très précoce et s'effectue alors que la jeune Grégarine a encore la forme de sporosoile (b fig. 7 texte).

A partir du stade représenté en g (fig. 7 texte) la jeune Gré-

garine possède 2 segments: un épimérite gros à cytoplasme dense, colorable, qui est dejà l'épimérite définité et s'accroitre pen, et un protodeutomérite occupé presque entièrement par le noyan, qui est pourvn d'un gros karyosome et de quelques grains chromatiques. Le protodeutomérite, après un développement rapide, se divise en 2 segments, et le noyan restant distal se trouve naturellement dans le deutomérite. La Grègarine acquiert ains in morphologie définitive du céphalin (h, i fig. 7 texte). Parfois, mais rarement, on observe des adultes dans lesquels le noyan est resté fucius dans le protomérite.

Si nous comparons ce développement de Gregarina cuneata au développement des autres Gregarina, nous constatons que la plupart de ses stades étaient connus, mais d'une facon fragmentaire, Le sporozoîte qui vient de se fixer n'a pas été vu, mais sa première transformation correspond sans donte au jeune stade de Clepsidriua (= Gregarina) blattarum représenté par Cuéxor (1901 pl. XX fig. 30). Nons avions décrit (1902) les stades qui suivent (c, d) chez Clepsidriua (= Gregarina) acridiorum Léger. Le stade arrondi qu'on peut appeler le stade psendococcidien avait été fort bien représenté par Marshall (1893) chez Clepsidrina (= Gregarina) blattarum. Notons que Marshall dessinait ce stade presque complètement extracellulaire et l'interprétait comme le débnt de la fixation sur la cellule épithéliale, croyant que le sporozoïte s'arrondissait avant de s'implanter sur la cellule-hôte. Quant à la migration nucléaire, BERNDT (1902) est le senl qui semble l'avoir observée chez les Clepsidrines. Cependant Schneidea (1892) l'avait considérée comme probable et Caullery et Mesnil (1901) la crovaient établie. Que ce stade ait passé inapercu, nous n'en sommes pas surpris, car il est excessivement rare, si rare que nons avons de bonnes raisons de croire qu'il est inconstant. Et en effet si ce stade dure longtemps chez Stylorhynchus longicollis où Schneider l'a découvert, il est déjà fugace chez Stylorhynchus oblongatus et il n'existe ni chez Pyxinia ni chez Pterocephalus, ce qui nous porte à admettre qu'il n'est pas nécessaire et peut manquer chez les Clepsidrines.

Repports de la Grigarine arec l'quibblium. — Darant toute son évolution, Gregarina cuneat a occupe le sommet de la cellule qu'elle parasite. Elle est toujours en contact avec le plateau cellulaire qui ne montre d'abord aucune réaction. La brosse se maintenant assan sitération jusqu'au stade pseudooccidien, et c'est seulement à partir du stade de 7 à 8 μ que le plateau s'effondre tandis que la brosse disparait. Alors la cellule continue à s'altèrer et la Grégarine

s'enfonce dans l'épithélium après avoir détruit la partie supérieure de la cellule parasitée (g, h, i fig. 7 texte). La cellule montre alors souvent l'infiltration mucoide, mais ses altérations sont inconstantes, et comme beaucoup de cellules non parasitées subissent des altérations pareilles, nous devous être très réservés sur leur interprétation.

Le fait à retenir, c'est que, de tontes les Tricystidées observées par nons jusqu'ici, Gregarina cune at a est la seule qui s'enfonce aussi profondement dans l'épithélium. On ne pourrait plus dire que son noyau semble arrété par la membrane basilaire du plateau, car il est souvent intracellulaire dés les premiers stades. Si le plateau n'empéche point la penétration profonde de la Grégarine, à quelle cause attribuer cette position constante du parasite au sommet de la cellule?

On peut l'expliquer par des raisons d'ordre physiologique. On sait qu'immédiatement au-dessous du plateau des cellules jutestinales existe une zone spéciale que les cytologistes appellent zone des grains de nutritiou. Ces grains représentent uu stade de la digestion des matières absorbées. C'est sans donte la première forme sous laquelle les substances albumiuoïdes apparaissent dés qu'elles ont pénètré dans la cellule. N'est-il pas probable que les Grégarines à épimérite se nourrissent exclusivement de ces grains de nutrition et qu'elles détournent ainsi à leur profit les aliments absorbés par la cellule-hôte dès leur première transformation? L'épimérite, au moins à l'état jeune, est un organe amœboïde, doué de la propriété phagocytaire, ainsi que nons l'avons observé chez Stylorhyuchus. Les Grégarines pourvues d'un épimérite peuvent donc se nourrir de grains figurés, représentant des substances moins élaborées que les matières dissoutes, les quelles seules peuvent être absorbées par les Grégarines qui sont entourées de toute part d'une membrane.

III.

Développement des Sténophorides et description de quelques espèces nouvelles.

(Avec la pl. XIV.)

La famille des Sténophorides et le genre Stenophora.

Dans une note récente (1903a), nous avons proposé la crèation d'une nouvelle famille, les Stenophoridae, pour un groupe de Grégarines polycystidées observées jusqu'ici exclusivement chez les Diplopodes, et se distinguant très nettement de toutes les autres Polycystidées, non seulement par leur morphologie et par les caractères de leurs sporocystes, mais aussi par leur mode de développement.

La famille des Stenophoridae est caractérisée comme il suit:

Grégarines polycystidées, à développement intracellulaire. Epimérite nul ou réduit à un très conrt mucron dépourvu d'endoplasme. Sporocystes ovoïdes, à épisporocyste très ample, non réunis en chapelets. Parasites des Díplopodes.

La famille des Sténophorides ne comprend actuellement que l'annique genre Stenophora') dont les caractères sont ceux de famille et dout le type est représenté par Stenophora iuli (Frantaus) Scherdens. Jusqu'à ces derniers temps, ou rapportait a cette unique espèce les diverses Grégarines des Inlides, si bien que maintenant Stenophora iuli est un parasite mal défini. On ne connaît ni sa taille, ni sa forme, ni ses habitudes, et on ne sait chez quels hôtes le chercher.

Stenophora inli a été sans doute représenté pour la première fois par Faatzurs (1848) qui en a figure un individu pleme et un individu adulte. Ce parasite est attribué à l'enigmatique Inlus terrestris L. Les dessins de Faatzurs représentent une Gréarine si banale qu'on ne peut rien en déduire de certain pour la diagnose de l'espèce. Il l'appelle simplement Gregarina iuli.

Lenv fit connaître une Grégarine assez particulière, parasite de l'intestin de lulus (Spirobolns) marginatus Sax. Il l'appela d'abord (1851) Gregarina larvata, puis changea son nom en celni de Gregarina iuli marginati dans un travail postèrieur (1853) où fil décrit nne autre Grégarine, Gregarina iuli pusilli, parasite d'un petit iule — qui n'est pas Iulus pusillus Lacco.

RAY LANKESTER (1863) réunit les deux Grégarines de Leidy au Stenophora inli de Frantzius, et cette synonymie fut admise par tous les auteurs qui suivirent.

SCHNEIDER (1875) le premier, décrivit avec précision la Grégarine parasite des Iulus sabulosus et Iulus terrestris. Il uota l'absence d'épimérite, la striation de l'épicyte très marquée sur les

³) Cnemidospora spiroboli Crawley (1903b) doit rester dans le genre Stenophora aupuel Chawley (1903a) l'avait rapporté tout d'abord. Les sporocystes de cette Grégarine out les caractères typiques du genre Stenophora.

2 segments, la coloration jaune on orangée de l'entocyte et le caractère des spores. Ces particularités lui firent créer le genre Stenocephalus pour cette Grégarine qu'il identifia à la Grégarine décrite par Leuro dans Spirobolus marginatus Sax. Il l'appela Stenocephalus uil Luur, monostant les régles de la nomenclature.

Stenocephalns inli devint ainsi la seule Grégarine des Iules et Gabriel (1880) y rapporta de lui-même sa Gregarina paradoxa.

Dans les Sporozoa du Tierreich (1899), Labbé consacra les haidudes prises en ne reconnaissant pour Grégarine parasite des Iules que le Stenophora (« Stenophora (« Stenophora de Julia de Schneiden par celui de Stenophora, le nom de Stenocephalus ayant été attribué antérieurement à nu repre d'Hémintères.

HOWARD CRAWLEY (1903a) étudiant les Grégarines des Inlus et Parainlus des Etats-Unis, rapporta les diverses espéces de LEIDY an Stenophora inli, tout en créant une nouvelle espéce pour un Stenophora d'un Spirobolus. Mais, dans un travail sur la fanue de Corse (1903a), nous avons montré que les Stenophora étaient représentés par plusieurs espéces reconnaissables à la seule vne du céphalin. Notre façon de voir est adoptée par CRAWLEY dans un second travail (1903b) et il restaure le Stenophora iuli in éxiste pas en Amérique.

Les espéces américaines de Stenophora se trouvent ainsi bien esparées du Stenophora in li (Flanztuz), SCINERIBER, NORS (1993b) en avons détaché également un certain nombre de Stenophora des Diplopodes de Corse on de Provence, Stenophora nematoides Léorre d'Drossce, Stenophora broises, Stenophora broisement Léorre et Drossce, Stenophora Broisemanni Léorre et Drossce, Des (1903a) Stenophora polyveni Léorre d'Drossce, En ajoutant à ess Grégarines celles que nous décrivous aujourd'hui, le genre Stenophora sera représenté provisoirement par les espéces suitantes:

- Stenophora iuli (Frantzius) Schneider, parasite de Schizophyllum sabulosum L, Schizophyllum mediterra-
- neum Latzer, Iulus londinensis Mexa, Iulus albipes C.K.
 2. Stenophora iulipus illi Leidy, parasite des Iulus et Paraiulus des Etats-Unis et peut-être de Lysionetalum lac-
- tarium Say.
- Stenophora inlimarginati Leidy, parasite de Spírobolns marginatus Say.

- 4. Stenophora (= Cnemidospora Crawley) spiroboli Crawley parasite de Spirobolns sp.?
- 5. Stenophora nematoïdes Léoer et Dubosco, parasite de Strongylosoma italicum Larz.
- Stenophora varians Léger et Dubosco, parasite de Schizophyllum corsicum Bröl.
- Stenophora Brölemanni Léger et Durosco, parasite de Blaninlus hirsntns Bröl., Brachydesmns superns Latz. et Brachyiulns pusillns lusitanus Verh.
- 8. Stenophora polyxeni Léger et Dubosco, parasite de Polyxenns lagnrus de Geer.
- Stenophora acnleata n. sp., parasite de Craspedosoma Rawlinsii simile Vern.
- Stenophora silene n. sp., parasite de Lysiopetalum foetidissimum Savi.
- Stenophora chordenmae n. sp., parasite de Chordenma sylvestre C. K.
- Stenophora producta n. sp., parasite de Pachyinlus varins Fabricius.

Stenophora iuli (Frantzius) Schneider,

Nous décrirons d'abord Stenophora iuli (Frantzius) Schneider, qui nous a fourni de bons documents pour l'étude du développement des Sténophorides, et dont il importe de préciser la diagnose. Nous entendons par Stenophora inli (Frantzius) Schneider le parasite de Schizophyllnm sabulosum L. qui correspond à la description de Schneider. Cet auteur tronvait anssi Stenophora inli dans Inlns terrestris L. Mais Iulus terrestris L. n'est pas nne détermination. Depuis un siècle, les anatomistes appellent de ce nom tous les lules oni sont de coulenr noire, et le véritable Iulus terrestris (Linné) Porat ne paraît pas exister en France. Retenons seulement que Schneider rencontrait Stenophora inli dans plusieurs Iulides. Et en effet, nous voyons dans un certain nombre d'Iules une Grégarine bien voisine du parasite de Schizophyllnm sabulosnm L. Citous notamment parmi les hôtes de Stenophora iuli, Schizophyllum mediterraneum Latz, de la Tonraine, Iulus londinensis Mein, de la Touraine, Iulus albines C. K. du Dauphinė. Nous biffons de cette liste Pachyinlus varius Fabricius, indiqué dans notre précédent mémoire, (1903) et dont la Grégarine, Stenophora producta, est une espèce nouvelle qui sera décrite plus loin.

Stenophora iuli ne change pas d'aspect d'un hôte à l'autre, mais la taille du parasite semble proportionnelle à la taille de l'Iule. Chez Schizophyllum mediterranenm Latz, et Schizophyllum sabulosam L, la tirègarine atteint une taille beancoup plus considerable (450 μ) que chez Iulns londiueus is Mex. et Iulns albipes C. K. (300 μ). Dans un seul et même hôte, la forme est très variable, ainsi que Schneider l'a fait remarquer depuis longtemps. Les sporadius sont les uns très allongés, les autres tout à fait gloulleux. Nous avons signalé le même dimorphisme dans les Stenophora de Corse et nous le retrouverons eucore aujoud'hni dans quelques-unes des espèces que nous décrivons nlus loin.

Notre description du Stenophora iuli (Faatzuts) Schendres s'applique spécialement au parasite de Lulus albipes C. K. Cet Lule — qui est vraisemblablement le Lulus terrestris de Schendres — nous a fourui un matériel favorable à l'étude du développement des Nénouborides.

Histologie de l'intestin d'Iulus albipes C. K. - Quelques renseignements sur l'histologie de l'intestin d'Iulus albipes C. K. ne seront pas superflus, car nos counaissances sur l'iutestin moven des Diplopodes, dues à Plateau (1876) et à Visart (1895), sont tout à fait iusuffisantes et en grande partie errouées. L'épithélium iutestinal d'un Iule est cependant très régulier. Sur une basale épaisse sont alignées les cellules épithéliales, tautôt toutes de même hanteur, tantôt groupées par bouquets de hautes cellules alternaut avec des cellules basses. Les différences d'aspect tiennent moins à la région de l'intestiu qu'an moment biologique considéré. Ainsi que l'a établi VOM RATH (1890) pour les Polydesmides, les intestins subissent des mues totales, et fatalement leur aspect est différent selou la date plus ou moins éloignée de la rénovation. Nous distinguerons dans l'épithélium les cellules adultes, les cellules vieilles et les cellules iennes. Le nombre et la répartition de ces diverses cellules varient selon les moments.

Les cellules adultes sont hautes et étroites, à peu prés cylindriques, s'appuyant largement sur la basale et moutrant un plateau plus ou moins couvexe et de même diamètre que leur base. Le plateau est formé d'une mince membrane basilaire sur laquelle se dresse une brosse régulière de poils denses. Le noyau est sitté dans la région moyenne ou an-dessous, d'autant plus bas que la cellule est plus jenne. Il est ellipsoidal et montre un gros unclède et de fins grains chromatiques. Au-dessous du noyau, le cytoplasme très colorable doit sa chromaticité à de nombreuses fibrilles de sécrétion on ergastoplasme. An-dessus du noyan, le cytoplasme plus clair est chargé de sphérules, de couleur jaune sur les vivant comme sur les coupes, et qui représentent saus donte ces grains d'excrétion si répandus dans les intestin des Trachétes herbivores.

Les cellules vieilles ont leur plateau altéré. Elles sont piriformes et en voie d'expulsion (pl. XIV fig. 1, 3). Tantôt leur cytoplasme est liquéfié en une masse mucoide colorable, tantôt elles montrent encore bien distinctes les sphérules jannes d'excrétion tonjours rès nombreuses. Leur novan est en chromatolyse. Indépendamment de ces cellules, on trouve assez fréquemment des inclusions mucoides (pl. XIV fig. 1) qui ont l'aspect de celles que nous avons décrites chez les Grifilons, les Dermesti des on les Tênébrionides.

Les cellules jennes, en forme de cône effilé ou surbaissé, sont tonjours appliquées largement sur la basale. Leur noyan, d'un diamètre motité moindre que celni des noyaux adultes, est caractérisé par la petitesse du nucléole et la présence de quelques karyosomes périphériques aplatis contre la membrane. Cà et là, certains de ces noyaux sont en mitose. La régénération de l'épithélium est uniquement dne à ces mitoses des cellules basales et nons contredisons sur ce point les observations inattendnes de Visart, qui trouve communément des karyokinéses dans les vieilles cellules et des amitoses dans les cellules de régénération.

L'épaisse basale de l'épithélium intestinal est entourée d'un miner réseau musculaire dont la plupart des fibres sont circulaires. Ces fibres circulaires sont séparées des fibres longitudinales par une conche de grandes cellules que PLATEAU et VISARY qualifient de tissu adipenx. Ross (1902) s'élève contre cette interprétation et, pour une fois, nous serons de son opinion. Ces cellules nont pas la structure dn tissa adipeux. A en juger par les grains jaunes qu'elles contiennent, elles doivent joner un rôle dans l'excrétion,') mais elles représentent avant tont les cellules terminales des trachées dont les rameaux se répandent en lacis extraordinaire autour de l'intestin.

Sporadins, Kystes et Sporocystes. — Le Stenophora inli de Inlus albipes, se montre, à l'état adulte, libre dans l'intestin sons les deux formes déjà signalées: forme allongée, très longue, à dentomérite cylindrique atteignant plus de 10 fois la longueur du

¹) Cependant, BRUNTZ, dans son travail trés documenté (Contribution à l'étude de l'excrétion chez les Arthropodes Arch. Biol. 1903) ne parle nulle part de ces cellules trachéennes périntestinales.

protomérite et mesurant 250 à 300 μ de loug sur 19 μ de large (pl. XIV fig. 13); for me globuleuse, presque aussi large que longue, de 130 μ eu moveuue.

Les kystes de Steuophora iuli ont un diamètre de 250 μ et sont entourés d'une enveloppe gélatineuse. A la maturité, ils sout remplis de sporocystes et ne montreut pas de reliquat kystal individualisé.

Les sporocystes, trop brièvement décrits par A. Schiszides qui vien a pas donné de figures, sont caractérisés par leur forme ovoïde très régulière et la présence d'un épisporocyste frèle et très ample (pl. XIV fig. 2). Les sporozoïtes sont si étroitement tassés à leur intérieur que leur conteuu parait homogène. Au ceutre, set trouvent un ou plusieurs petits globules de reliquat. L'épisporocyste constitue un sac frèle et transparent à peime plus large que l'eudosporocyste, mais beaucoup plus long, de sorte qu'il le déborde aux deux extrémités sous la forme de deux petits capuchons clairs. A l'équateur du sporocyste, se voit une mince ligne sombre qui correspond à la ligne d'accolement des deux moitiés de l'épisporocyste dont elle représente, peut-étre, une ligne de déhissence (pl. XIV fig. 2).

Déceloppement. — Ou ue connaît rieu du développement de Steuophora iuli (Frantzius) Schneider et nous ne pouvons citer, sur ce sujet, que ces quelques lignes de Howard Crawley (1903 a) lesquelles s'appliqueut à Stenophora iulipusilli Leidy:

"All stages from the smallest intracellular forms to the largest sporouts, may be found at any season of the year... Steuo-phora iuli continues as a cell parasite until it has reached a length of perhaps 100 microns. The cephalont stage is probably omited...."

Ce développement intracellulaire, nous l'avions signalé (1900) pour Steuophora polyxeni Légez et Dubosco, et indépendamment de Crawley nous (1903 a) le retrouvions chez d'autres Stenophora.

La déhiscence des sporoçystes et la pénétration du sporozoite nous sont inconnues, mais nous arons suivi le développement de la Grégarine à partir de stades très jeunes représentés par des sporozites intracellulaires déjà légérement accrus, de $14~\mu$ de long, et montrant vers le millen de leur longueur un noyau à karyosome très net. Leur extrémité antérieure, tournée vers la bassle, est terminée en pointe: l'extrémité postérieure est arrondie. Le sporozoite est constitué d'un cytoplasma assez fortement colorable; il est profondément enfoncé dans la cellule et il atteint ordinairement le

367

uoyau qu'il refoule dans sa croissance ou qu'il déjette latéralement pour le dépasser (pl. XIV s fig. 1).

Aux stades suivants, le sporezoite a grandi et mesure 30 µ; il s'est elargi jusqu'à occuper toute la largeur de la cellule; son uoyau ue s'est pas modifié: il est sphérique avec un gros karyosome; le cytoplasme est deveun finement granuleux, plus clair dans la région antérieure, où se voient souveut deux petits corps chromatiques arqués (s' fig. 1).

Aux stades ultérieurs, le sporozoîte est devenu une jeune Grégariue qui moutre un protomérite différencié, arrondi à sa partie antérieure. Le cytoplasme de ce protomérite est assez fortement colorable; une mince cloison le sépare du deutomérite renfermant le noyau, dout le karyosome est moirs colorable (e fig. 1).

Puis la Grégarine coutinue à s'accroître et le deutomérite, qui grandit plus rapidemeut, déborde tout autour du protomérite qu'il finit par envelopper complètemeut, ce qui couduit à des stades comme ceux représentés en g fig. 3, où le protomérite est iuvaçiné daus la partie antiérieure du deutomérite. A ce stade, le noyan est très gros et montre le karyosome pâle daus lequel se colore un petit grain plus foncé.

La Grégariue pent ainsi atteindre une taille considérable, provoquant l'hypertrophie de la cellule-hôte dont le noyau s'est atrophié, et son protomérite est souvent appliqué étroitement coutre la basale. Il arrive parfois que le parasite tombe dans la lumière intestinale sous cette forme à protomérite luvaginé, celui-ci se dévaginant ensnite; puis le deutomérite s'allonge considérablement, ce qui conduit aux formes allongées.

Chez d'autres individus, peudant la phase intracellialire, la croissance du deutomérite s'effectus surtour en largeur et n'a pas pour résultat l'envelopement du protomérite et par conséquent son invagination dans le deutomérite. Ce type de croissance aboutit à des formes intracellulaires larges qui, après avoir distendu énormément la cellule-hôte hypertrophiée, réfoulent latéralement les cellules voisines d'fig. 3. Ce sont, sans doute, de telles formes qui conduisent directement aux formes globuleuses, libres plus tard dans l'intestin. Dans ces formes, le noyau montre, comme dans les autres, uu gros karyosome pale: en outre, on observe souvent dans le cytoplasme des corps chromatoldes de forme varriée.

Que la Grégarine se développe suivaut l'un ou l'autre des modes indiqués ci-dessus, elle ne quitte l'épithèlium qu'après être arrivée, Archiv für Protistenkunde, Bd. IV. 25 par sou accroissement, à occuper complètement, puis distendre la cellule hospitalière, qui est finalement détruite par le parasite.

Stenophora aculeata u. sp.

Steuophora aculeata u. sp. est extrêmement commun dans l'intestin de Craspedosoma Rawlinsii simile Vanı, du Dauphiné. Uu grand nombre de cellules épithèliales sont infestées. Nons n'iusisterons pas sur la structure histologique de cet intestiu, qui ressemble à l'intestin des Iules (pl. XIV fig. 5).

Stenophora aculeata adulte mesme seulement 60 µ de longueur, en moyenne. Ou ne distingue pas de forme globuleuse comme chez les autres Stenophora. Tous les individus sont allongés. Ils effectnent toute leur croissance dans les cellules épithéliales et ne quittent la muqueuse qu'après l'eraxhissement complet des cellules parasitées et leur expulsion dans la lumière du tube intestinal (pl. XIV q für, 5).

La Grégarine est caractérisée surtout par la présence d'un tont petit aiguillou très délicat, de 1 à 2 µ de long qui termine le protomérite. Ce petit aiguillou s'iusère sur un rentiement conique à paroi uette, à contenu clair et renfermant un petit grain fortement colorable par les réactifs de la chromatine (pl. XIV fig. 14).

Le protomérite est subglobuleux et montre en avant une courte portion cylindrique, légèrement rétrécie, qui supporte l'alguillon. Dans cette portion, l'entocyte est plus clair que dans le reste du protomérite, sauf dans la region centrale occupée par une zone sombre sitaée par consejuent immédiatement au-dessous du cône qui supporte l'aiguillon. Le reste de l'entocyte du protomérite est très finement granuleux et une montre pas d'inclusion chromatique (pl. XIV fig. 14).

Le septum est plan, le deutomérite cylindrique, largement arrondi postérienrement et légèrement renflé daus sa portion moyeune. L'entocyte du deutomérite renferme des grains de réserve un peu plus gros que ceux du protomérite et se colore un peu moins fortement que celui-cl. Il ne moutre pas d'inclusions chromatiques.

Le noyau est grand, subsphérique et situé ordinairement vers le milleu du deutomérite; il renferme un très gros karpsome faiblement colorable et de fins grains de chromatine disposés sur un réseau dans un suc nucléaire très clair. La membrane nucléaire est très mince et achromatique.

Les kystes et les sporocystes de cette espèce, que nous plaçons au moins provisoirement, en raison de son développement, de sa forme et de son habitat, dans le genre Stenophora, ne nous sont pas connus.

Développement. - Les plns jennes stades observés par nons, sont des sporozoïtes déjà légérement modifiés qui sont installés dans les cellules épithéliales à nne faible distance du noyau (pl. XIV s fig. 5). Ils mesurent 9 μ de long et montrent nettement à leur partie antérieure le petit aiguillon qui surmonte l'ampoule protoméritique de l'adulte, mais le grain chromatique n'est pas encore visible à l'intérienr de celle-ci. Ces sporozoïtes sont renflés à leur partie antérienre et légèrement incurvés. Leur partie postérieure est occupée par le novau avec un gros karvosome assez fortement colorable.

Dans les stades qui snivent, le sporozoïte grandit en même temps que le protomérite se différencie en avant : bientôt l'aiguillon protoméritique arrive au contact du noyau de la cellule-hôte (pl. XIV fig. 5).

Parfois le noyan est déjeté latéralement et la Grégarine s'allonge en le refonlant snr les côtés de la cellule où il s'atrophie pen à peu, Mais le plus sonvent, le protomérite s'applique étroitement contre le noyau, en le perçant de son aiguillon, et le refonle contre la basale. La croissance continnant, le noyau comprimé disparait peu à pen en même temps que le plasma cellulaire devient fortement colorable. Le novan disparu, le protomérite vient s'appliquer jusque sur la basale qu'il traverse même parfois, avec son aiguillon.

Au terme de la croissance, la cellule-hôte est complètement remplie et même souvent dilatée par le parasite dans le sens de la largenr, tandis que la portion de la cellule tonrnée dn côté de la lumière ne montre pas d'altération et renferme encore des sphérules jaunes d'excrétion.

L'aiguillon protoméritique persiste tant que la Grégarine reste en place dans la cellule, mais il disparait par atrophie au moment où le parasite est libéré dans l'intestin. La mise en liberté des Grégarines est toujours accompagnée de la chute de la cellule hospitalière, dont les débris les entonrent encore quelque temps (pl. XIV fig. 5).

Nons devons mentionner ici une curieuse anomalie du développement. La Grégarine peut se trouver située à l'envers dans la cellule épithéliale, c'est-à-dire que son protomérite est tourné du côté de la Inmière intestinale (pl. XIV q' fig. 5). Cette situation anormale ne peut guère s'expliquer que de deux facons; ou bien le sporozoïte a pénétré dans la cellule la queue la première, ce qui est peu vraisemblable, ou bien, une fois dans la cellule, il s'est retourné avant de 95#

deveuir immobile pour commencer sa croissance. La situation renversée de ces formes n'influe d'ailleurs eu rien sur leur développement.

Stenophora polyxeni Léger et Duboscq.

Nous (1903 a) avous douné le nom de Stenophora polyxeni à une petite Grégarine qui vit dans le tube digestif de Polyxenus lagurus de Geer et dont la présence a déjà été signalée par A. SCHNEIDER (1875) et par BODE (1878).

Ses caractères morphologiques, son habitat, ainsi que son mode développement totalement intraépithélial comme celui des autres Stenophora, nous ont fait placer cette Grégarine dans ce dernier genre. Toutefois cette place n'est peut-être que provisoire, car nous n'avons pas réassi jusuifici à obtenir les spoorextes de cette espèce.

L'épithélium intestinal de Polyzenus laqurus de Geer. - L'épithélium intestinal de Polyxenus lagurus de Geer est très particulier et vom Rath (1891) a signalé en quelques mots ses grosses cellules pourvues de prolongements amœboïdes et faisant saillie dans la lumière intestinale. Ces cellules saillantes séparées par des cellules basses simulent des petites villosités, c'est pourquoi Bode (1878) croit l'épithélium formé de groupes de cellules disposés en acini, ce qui est inexact. En réalité l'épithélium intestinal est formé d'une seule assise régulière de grandes cellules à gros novaux, mais son aspect est très changeant. Tantôt il paraît entièrement syncytial comme cela arrive au moment de la mue totale (pl. XIV fig. 6). tantôt les cellules sont toutes bien délimitées par une membrane. Parfois la surface est très villeuse parcequ'un grand nombre de cellules sont eu voie d'expulsion; et souvent la ligne des plateaux est très régulière. C'est à peine si quelques inflexions correspondent aux cellules.

Développement. — La Grégarine se développe dans l'épithélium intestinal du Polyxéne, où elle reste jusqu'à un stade avancé de son développement. Elle ne quitte l'épithélium qu'avec la mue épithéliale (pl. XIV fig. 6) on voit des Grégarines en voie de croissance et complétement intraépithéliales g, d'autres g' rejetées par la dernière mue et encore envelopées par les débris de celle-ci, etin d'autres plus anciennes g" également englobées dans les débris d'une mue précédente.

Dans les stades intraépithéliaux, les très jeunes Grégarines nous ont paru d'abord placées normalement à la basale, mais en raison du peu d'épaisseur de l'épithélium, elles se disposent bientôt parallèlement à celle-ci (pl. XIV fig. 6). Il n'est pas rare de trouver des Grégarines intraépithéliales en voie de dégénérescence ou complétement dégénérées; les dernières apparaissent comme des masses fortement colorables conservant pendant quelque temps encore la forme grégarinjeme.

Au cours de sa croissance intracellulaire, la Grégarine souléve l'épithélium dont la surface fait dans la lumière intestinale des bosses qui correspondent à autant de parasites.

Sporadius. — Les sporadius de St. polyxen i nous ont toujours para solitaires (pl. XIV or "fig. 6); leur forme est massive; le protomérite est globuleux ou aplati. A son sommet, nous n'avons pax u une bonche bordée d'un bourrelet comme celle des autres Stenop hora. Le dentomérite est ovoide allongé dans les formes jeunes et devient sacciforme dans les formes agées. A la fin de la vievegitative, le protomérite est atrophile. L'épicyte de la Grégarine, très épais surtout dans le dentomérite, est relevé de côtes saillantes, parallèles, fortement clorables. Le sarcocyte, très développé, se colore assez fortement et montre un myocyte à fibrilles transversales très délicates. L'entocyte est bondé de petites granulations d'égale dimension avec, parfois, quelques corps chromatoides dans le dentomérite; dans le protomérite, sont répandan de très petits grains sombres. Le noyau, sphérique, montre un gros karyosome et une membrane nucleaire achromatique.

La longuenr du sporadin adulte est d'environ 80 μ.

Stenophora silene n. sp.

Nous avons rencontré cette espèce assez fréquemment dans le Lysiopet allum foctidissimmu Savi du Dauphiné. Comme dans la plupart des autres Ntenophora, les sporadins apparaissent sons deux formes: forme allongée et forme globuleuse. Ces deux formes se distinguent de bonne henre. Ainsi les stades jeunes (15 µ) des formes globolleuses sont tout à fait massifs, à protomérite ehorme, emboit dans le deutomèrite (pl. XIV fig. 4), tands que ceux des formes allongées ont déjà nettement la forme cylindrique avec un dentomérite de larguern à peu prés égale à celle du protomérite.

Formes allongées. — Les formes allongées (pl. XIV fig. 12 a) ont nn protomérite en forme de bonde légérement surélevée au pôle antérieur, où se tronve une petite bonche au fond d'une ventouse comme chez Stenophora iuli. L'épicyte du protomérite est trés

épais; son entocyte renferme de gros grains incolorables; le septum est plan; le dentomérite cylindrique va en estrécissant légèrement vers sa partie postèrieure qui est largement arrondie, presque tronquée. L'entocyte du deutomérite est très finement grannleux et se colore assez fortement par les colorants de la chromatine contrairement à celui du protomérite qui reste clair (pl. XIV fig. 12a). Le noyan gros, ovoide, à grand axe parallèle à celni de la Crégarine, est ordinairement situé dans le tiers antérieur du deutomérite. Il renferme un gros karyosome et un bean rèsean de linies sur lequel sont des grains chromatiques. La longueur moyenne de l'individu est de 100 u. dont 10 u nour le protomérité.

Formes globuleuses. Les formes globuleuses d'une longueur moyenne de $55 å 60 \mu$ se distinguent des premières par leur deutomérite excessivement ventru. Leur protomèrite est semblable à celui des formes allongées, mais montre un endoplasme finement grannleux et aussi fortement colorable que celui du dentomérite (pl. XIV fig. 12b). En cela, il se distingue nettement de celui des formes allongées.

Nous n'avons pas suivi sur des conpes le développement de cette espéce, mais l'observation sur des frottis, de stades très jennes à protomérite invaginé suffit pour indiquer un développement intraépithélial.

HOWARD CRAWLEY (1903a) a signalé dans Lysiopetalum actarinm des Etats-Unis deux espèces de Grégarines: l'une qu'il nomme Gregarina Calverti dont la forme générale et la taille sont si différentes de celles de la précédente que l'on ne peut tablir de contission; l'autre espèce est rapportée au Stenophora iuli. Il est possible que celle-ci soit identique à notre Stenophora silene, mais on ne peut l'affirmer, car Chawley ne donne pas de dimensions de son Stenophora.

Stenophora chordeuma n. sp.

Nous avons rencontré ce parasite dans l'intestin de deux Chorden ma sylvestre C. K. recueillis en automne aux environs de Grenoble. L'un d'eux renfermait beaucoup de parasites, l'antre, an contraire, très pen. Les caractères morphologiques généraux de ce Stenophora le rapprochent étruitement du Steuophora iuti, mais des différences de taille constantes, ainsi que quelques caractères cytologiques spéciaux que nous allons signaler, nous ont engagé à en faire nen nouvelle espèce. Comme chez la plupart des Stenophora, ainsi que nous l'avous fait remarquer déjà, le parasite se rencontre sous deux formes: la forme allongée et la forme globuleuse.

Formes allongées. — Les formes allongées (pl. XIV fig. 15) ont in protomérite en forme de cône sarbaissé, dont le sommet, qui correspond au pole autérieur de l'animal, montre une petite ventouse bordée d'un bourrelet circulaire constitué par l'épicyte épaissi. L'entogré du protomérite est trés clair, occupé par de gros grains in-colorables par les colorants de la chromatine. Le septum est plan. Le dentomérite est en forme de sac allongé plus ou moins renflé au delà de sa moitié postérieure selon les individus, selon l'âge ou la taille, et s'atténue en une pointe obtuse parfois à peine indiquée à son extrémité postérieure.

L'entocyte est bondé de fins granules de réserve, polyédriques par pression réciproque, de taille sensiblement égale, et donnant l'aspect d'une fine mosaïque. Dans cet entocyte sont souvent épars de fins grains chromatoïdes jamais bien nombreux; mais parfois aussi se voient quelques masses chromatoïdes plus grosses et de forme irrégulière.

Le noyau, sphérique, est ordinairement sitaé vers le milieu du corps. Le plus souvent il se colore d'une façon massive, mais, en décolorant avec soin, on remarque qu'il renferme un gros karyosome entouré de grains chromatiques remplissant presque tont le suc nucléaire.

Le cytoplasme du dentomérite se colore légèrement sous l'action des colorants chromatiques tandis que céult du protomérite est tou-jours absolument clair. L'épicyte présente de très fines stries longitudinales; la couche sarcocytique ou ectoplasme est extrémement réduite, mais le mycorte est néanmoins bien dévelopé et se montre sous forme d'épaississements à spires espacées. La longueur moyenne des formes allongées est d'environ 140 µ.

Formes globuleuses: — Les formes globuleuses (pl. XIV fgr. 11) sont à pen près aussi nombreuses que les prédentes. Leur protomérite est presque globuleux et très souvent encore invaginé partiellement dans la portion antérieure du deutomérite. Comme celai des formes allongées, il se termine par une ventouse à contour saillant et faitblement colorable. L'entocyte du protomérite est tout à fait semblable à celui du dentomérite, écst-à-dire qu'il renférme de nombreux grains et qu'il est, comme lui, lègèrement colorable. En debors de la forme, ce caractère distingue bien, critodoiuement.

les individus allongés des globuleux, car nous avons vu que dans les premiers l'entocyte du protomérite est beaucoup plus clair que celui du dentomérite.

Le deutomèrite est presque sphérique (pl. XIV fig. 11) de sorte qu'on ne peut définir le pôle postèrieur autrement que par le point de convergence des stries épicytiques très difficiles à voir.

Le noyau, sphérique, est situé ordinairement dans la motiré antérieure du deutomérite; il possède une membrane achromatique, ferme, et montre un énorme karyosome sphérique baignant dans un suc uncléaire homogène colorable par l'orange et entonré de nombreux grains irréculiers de chromatine.

Chez toutes les formes globuleuses que nous avons observées, l'entocyte du deutomérite présentait une particularité des plus remarquables. Il était traversé par des filaments se colorant très fortement par les colorants de la chromatine. Ces filaments, en nombre variable selon les individus, sont de grossenr et de longreur inégales; les plus petits sont fins, rectilignes, comme de petites bagruettes; d'antres, plus longs, sont diversement ondués on repliés en zigzag. Il y en a de gros ayant de 1 à 2 µ d'épaissenr, diversement repliés dans le cytoplasme et paraissant parfois comme brisés en tronçons. Ces tronçons des plus gros filaments semblent constitués par la reninon de filaments plus fins. Tons ces filaments chromatódies qui sillonnent ainsi le cytoplasme donnent au deutomérite des formes globuleuses un aspect très caractéristique (pl. XIV fig. 1).

Sur la signification de ces singuilères formations, on ne peut qu'enettre de hypothèses; on bien ce sont des productions parasitaires, ce qui nons paraît peu probable, cur toutes les formes globnesses en montrent à l'exclusion des formes allongées, on bien ce sont des produits dérivés de l'activité cellulaire. Tont en nous ratuchant plus voloniters à cette manière de voit, nous ne saurions dire si ces produits prenuent naissance dans le cytoplasme comme substances de réserve ou de déchet comparables aux cristalloides déjà signalés chez certaines triègarines, ou bien s'ils dérivent de la chromatine nncléaire. Dans tous les cas, nous ne croyous pas devoir les considéerr comme des éléments chromatiques ou chromidies, destinés à jouer un rôle important dans les phénomènes sexuels et nous les regardons pulcit comme des produits ergastoplasmiques.

Ces filaments chromatoïdes ne s'observent pas dans le protomérite, mais on voit parfois dans celui-ci une ou deux petites masses colorées aiusi que quelques rares grains chromatiques épars dans le cytoplasme du deutomérite, comme chez les formes allongées. La taille de ces formes globuleuses atteint 100 μ ; elles sont souvent presque aussi larges que longues.

Les kystes et les sporocystes du Steuophora chordeumae nous sont iuconnus.

Stenophora chordeumae nous parait, par sa forme, une spèce très voisine de la Grégarine des Polydes mus et Foutaria des Etate-Unis, signalie par Chawler (1903a) sous le nom d'Amphoroides fontariae. Les figures qu'en donne cet auteur dans ap l. I fig. 12, 13, 14 nous portent à croire, d'après lès caractères de l'épimérite, qu'il s'agit plutôt d'un Stenophora que d'un Amphoroides. Il est d'ailleurs impossible de se prouoncer avec certitude sur ce point, car Chawler ne nous fait pas connaître les sporocystes de sa Grégarine, et on sait que, outre la forme de l'épimérite, celle des Stenophora; daus Amphoroïdes, ils sont biconiques; chez Stenophora; daus Amphoroïdes, ils sont biconiques; chez Stenophora; lis sont ovoides.

Stenophora producta n. sp.

Nous avons déjà signalé la présence de cette Grégarine dans l'intestin de Pachyiulus varius Fabricus, de la Corse (1903) et nous l'avous tout d'abord confondue avec Stenophora i uli, ue l'ayant observée à cette époque que sur le vivant. Depais, une tétude plus approfondie sur des préparations colorées nous a convaincu qu'il s'agit d'une espèce morphologiquement différente de Steuophora i uli (Frantzurs) Schistipse et nous la distinguerons de cette demière sous le nom de Steuophora producta n. sn.

Stenophora producta est caractérisée par la forme extrêment allongée de ses sporadius dont l'extrémité postérieure, plutôt élargie, est légérement arrondie (pl. XIV fig. 10). Elle atteint près de 1^m, de lonz. En outre, le septum présente sur sa face deutométritique un appendice très particulier, sur lequel nous revieudrous tout à l'heure, et que nous n'avons jamais observé chez les autres espèces.

Le protomérite est globuleux, aplati et souveut légérement invaginé daus le deutomérite; il montre à son sommet la petite bouche en forme de veutouse et bordée d'un bourrelet ectoplasmique, qui caractérise les Steuophora. Au fond de cette bouche, l'endoplasme est clair on finement granuleux, puis devient chargé de granules chromatiques (pl. XIV fig. 9). Le sarvocyte du protomérite est fortement évaissi dans la zone qui avoisime le septum. Le septum est plan ou légèrement excavé dans sa face proteméritique; sur la face opposée et dans sa région centrale se voit une saillie de forme variable, que décèle une forte coloration à l'hématoxyline ferrique. C'est tantôt un cône renversé à sonner arrondi, tatôt in neour bondin, plus souvent un appendice légèrement dilaté à son extrémité distale, comme un battant de cloche (pl. XIV fig. 9 et 10). Cet appendice ne montre pas de paroi différenciée. La substance qui le compose est homogène et toujours plus colorable que le cytoplasme dn deutomérite. De très forts grossissements montrent que cette substance émet de fines traînées radiées qui viennent se perdre dans l'endoplasme euvironnant. Chez quelques dividus, il semble que le rendement terminal se détache pour se dissoudre dans le cytoplasme de sorte que l'appendice en forme de battant reprend alors la forme d'un cône corrt.

Ces caractères, joints à la variation de forme de cette singulière production, montrent, croyons-nous, qu'il ne 'agit pas là d'un organe différencié, mais d'une substance concrétée et, probablement, d'une substance nutritive élaborée par le protomérite et filtrant à travers le septum pour venir ensuite diffuser dans le deutomérite.

Le deutomérite est au moins 20 fois plus long que le protomérite; il renferme nn entocyte granuleux beaucoup plus faiblement colorable que celui dn protomérite. Le noyan ovoïde avec nn gros karyosome est ordinairement situé dans la région postérieure.

L'épicyte de la Grégarine montre de fortes stries longitudinales. Le myocyte est très visible sous forme de cordons transversaux montrant de nombreuses anastomoses à angle très oblique; il est surtout bien développé dans le dentomérite.

Les kystes de cette espèce sont sphériques avec une mince zone gélatineuse et ne montrent pas, à leur maturité, de pseudokyste individualisé.

Les sporocystes sont ovoïdes, à paroi épaisse, de 5 μ de grand axe environ, et enveloppés d'un ample épisporocyste qui les déborde largement aux deux extrémités (pl. XIV fig. 7).

Cet épisporocyste est toujours plus ou moins plissé ou chiffonné aux deux pôles, contrairement à celui des sporocystes de 8 tenophora i ul i (pl. XIV fig. 2) qui, sans doute plus rigide, conserve sa forme symétrique après la rupture du kyste. En outre, nous n'avons pas remarquié de ligne équatoriale à la surface des sporocystes de Steuophora producta, ce qui distingue encore cette essèce de Stenophora juil. Les plns jeunes stades du développement que nous ayons observés menraient 50μ environ et étaient déjà pourvus d'un septum (pl. XIV figs. 8) mais celui-ci ne montrait pas encore le curieux appendice qui caractérise les sporadins adultes.

Conclusions.

Les recherches que nous venons d'exposer, jointes à celles de notre mémoire antérieur sur le même sujet (1902), permettent de distinguer dans le développement des Grégarines polycystidées intestinales des Trachéates, 4 types principaux:

Type 1. Le sporozoïte se pique simplement par son rostre à la surface de l'épithélium (a fig. 8 texte) et la Grégarine qui en dérive

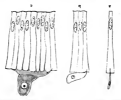


Fig. 8. Schéma du développement de Pterocephalus. Type 1. Leoks et Duboscq.

reste toujours complètement extracellulaire. A l'état jenne, elle n'est fixée à l'épithélium que par le mucron du sporozoite (b fig. 8 texte); plus tard, elle consolide sa fixation par des digitations ou des radicelles adventives (c fig. 8 texte). Fx.: Pterocephalus.

Type 2. Le sporzozite enfonce une courte portion de sa partie antérieure dans la cellule (a fig. 9 texte); la jeme frésparine présente bientôt une portion intracellulaire et une portion extracellulaire (b fig. 9 texte). Le noyan reste tonjours dans la portion extracellulaire, qui devient rapidement prédominante, et constitue le protomèrite et le deutomérite (d et e fig. 9 texte), tandis que la portion intracellulaire, après avoir grossi quelque temps en se difféportion intracellulaire, après avoir grossi quelque temps en se différenciant diversement en un appareil de fixation, s'atrophie par la snite. Ex: Pyxinia (d'après Lèger et Duboscq).



Fig. 9. Schéma du développement de Pyxinia. Type 2. Légen et Dunoseq.

Un fait important dans ce type de développement est que la jeune Girégarine a la faculté, au conrs de sa croissance, de quitter l'épithélinm et de s'y fixer à nouveau en régenérant chaque fois un rostre fixateur mobile (b., c d fic. 9 texte). Ces phases alternativement libres et fixées qui rappellent tout à fait les phases correspondantes de certains Flagellés parasites [Herpeto-monas, d'après. Léores (1902, et Plowazek (1904), Crithidia (Léores 1905), Trypanosomes (SCHALDINE) 1904)] sont

Probablement, comme dans le cas des Flagellés sus-nommés, en rapport avec les périodes de nutrition de l'hôte.

Type 3. Le sporozoïte, d'abord simplement fixé à l'épithélium par son rostre (a fig. 10 texte), s'enfonce ensuite assez profondément



Fig. 10. Schéma du développement de Stylorhynchus. Type 3. Léaen et Duboscq.

dans la cellule of Il pett abandonner (Stylorhyn-chus) on non (Gregarina) un premier épimérite transitoire (b fig. 10 texte). Puis la portion intracellulaire devient out à fait préponderante et contient le noyau (c fig. 10 texte). Dans la suite, c'est la portion extra-cellulaire qui va devenir prépondérante et va former le protomérite et le deute protomérite et le deute.

mérite définitifs, et le noyau émigre de bonne heure à son intérieur (d fig. 10 texte). Quant à la portion intracellulaire, elle reste finalement plus petite, son accroissement étant bientôt limité par la taille de la cellule et elle constitue l'épimérite (e fig. 10 texte). Ex.: Stylorynchus et Gregarina (= Clepsidrina) (d'après Léorm et Drnosco).

Type 4. Le sporozoïte pénètre complètement dans la cellule épithéliale où il s'enfonce ordinairement jusqu'an voisinage du noyau

(a fig. 11 texte); puis il grossit et devient une jeune Grégarine à protomérite et à dentomérite distincts (b fig. 11 texte) qui finit par remplir toute la largeur de la cellule-hôte

(c fig. 11 texte). La Grégarine n'est mise en liberté que par la destruction et la chnte de la cellule (d fig. 11 texte). Ex: Stenophora (d'après Crawley et Léger et Duboscq).

Ce qu'il fant souligner, c'est que dans ce cas, où la Grégarine est intracellulaire, elle n'a, à aucun moment, d'épimérite ou organe fixateur. Celui-ci est remplacé par une sorte de ventouse souvent précédé d'un court mucron. Ces Stenophora sont ainsi tout à fait comparables au Monocystis ascidiae, tel que Siedlecki nous! Ta fait commair la fait comparable.



Fig. 11. Schéma du développement de Stenophora. Type 4. Léorn et Dunosco.

Nos quatre types de développement sont, malgré les apparences, assez différents des catégories établies précédemment par CAULLERY et MESNIL (1901) dans une étude plus générale sur le parasitisme des Grégarines. En effet, ils ne connaissaient pas notre type 1. Notre type 2 correspond en partie à leur première catégorie dont ils le considéraient comme un cas particulier, tandis qu'il faut y rattacher Pyxinia Frenzeli qu'ils placent dans leur troisième catégorie. Notre type 3 correspond à leur deuxième catégorie, mais nous avons montré qu'il doit comprendre aussi le Stylorhynchus que ces auteurs donnent comme type de leur troisième catégorie. Jusqu'ici nons n'avons trouvé ancnn exemple de la troisième catégorie de CAULLERY et MESNIL (ancien type classique de Schneider) chez les Polycystidées des Trachéates. En revauche, notre type 4, que nous faisons connaître chez les Polycystidées, correspond bien à celui de leur quatriéme catégorie qui n'était alors connu que chez les Monocystidées.

Grenoble, 30 Avril 1904.

Index bibliographique.

- 1902. Benndt, A.: Beitrag zur Kenntnis der im Darme der Larve von Tenehrio molitor lebenden Gregarinen. Arch. f. Protistenk. Bd. I Heft 3.
- 1898. Biddermann, W.: Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung.

 L. Die Verdanung der Larve von Tenebrio molitor. Arch. ges. Physiol.

 LXXII.
- 1878. Bone, J.: Polyxenus lagurus de Geen. Ein Beitrag zur Anatomie, Morphologie und Entwicklungsgeschichte der Chiloguathen. Zeitschr. f. Ges. Naturw. Berlin. 3. F. Bd. II.
- 1882. BUTSCHLI, O.: Sporozoa. BRONN'S Klassen und Ordunugen des Tierreichs. 1901. CAULLERY, M. et F. MESNIL: Le parasitisme intracellulaire et la multiplica-
- tion asexuée des Grégarines. C. R. Soc. Biologie. 26 janv.
- 1903a. CRAWLEY, HOWARD: List of the Polycystid Gregarines of the United States. Proc. Ac. Nat. Sc. Philadelphia. January.
- 1903h. —: The Polycystid Gregarines of the United States. (Second Contribution.) Proc. Ac. Nat. Sc. Philadelphia. October.
- Cuźnor, L: Recherches sur l'évolution et la conjugaison des Grégarines. Arch. de Biol. XVII.
- 1846. Faantzius, A. von: Observationes quordam de Gregarinis. Diss. inaug. Berlin.
- 1648. —: Einige nachträgliche Bemerkungen üher Gregarinen. Arch. f. Naturg. XIV.
 1882. FRENZEL J.: Üher Bau und Tätigkeit des Verdauungskanals der Larve des
- Tenehrio molitor mit Berücksichtigung anderer Arthropoden. Berliner Entom. Zeitschr. XXVI.
- 1880. Gabriel, B. Zur Klassifikation der Gregarinen. Zool. Anz. III.
- 1838. HAMMERSCHMIDT: Helmintologische Beiträge. Oken's Isis. t. 4.
- 1899. Labré, A.: Sporozoa. Das Tierreich. Berlin.
- Légea, L.: Nouvelles recherches sur les Polycystidées parasites des arthropodes terrestres. Ann. Fac. des Sciences de Marseille. T. VI fasc. 3.
- 1902. —: Sur la Structure et le mode de multiplication des Flagellés du genre Herpetomonas, C. R. Ac. d. Sc. Paris, 7 Avril 1902.
- 1903. —: Snr quelques Cercomonadines nouvelles ou pen counues parasites de l'intestin des insectes. Arch. f. Protistenk. II. Bd. 2. Heft.
- 1809. Léoes, L., et O. Duboscq: Notes hiologiques sur les Grillons. III. Gregarina Davini n. sp. Arch. de Zool. Expérim. Notes et Revue (3) VII.
- 1900. —: Les Grégarines et l'épithélium intestinal. C. R. Ac. Sc. CXXX p. 1566.
 1901. —: Sur les premiers stades du développement de quelques Polycystidées.
- C. R. Ac. Sc. CXXXIII p. 439.

 1902. —: Les Grégarines et l'épithélium intestinal chez les Trachéates. Arch. de
- parasitologie VI. 1903a. —: Note sur le développement des Grégarines Stylorhynchides et Sténo-
- phorides. Arch. Zool. Exp. Notes et Revue (4) L. 1903 h. —: Recherches sur les Myriapodes de Corse et leurs parasites. Arch. Zool.
- Exp. (4) L 1851, Leidy, J.: Communication sur les parasites des Iules. Proc. Ac. Phila-
- Leidy, J.: Communication sur les parasites des Iules. Proc. Ac. Philadelphia v. 4.

- 1863. Leidy, J.: On the organisation of the genns Gregarina of Dufour. Trans. Amer. phil. Soc. n. s. vol. 10.
- 1893. Masshall: Beiträge zur Kenntnis der Gregarinen. Arch. f. Naturg. LIX. 1876. Platkau, F.: Recherches sur les phénomènes de la digestion et sur la
- Ac. Roy. Belg. XLII.
 1904. PROWAREK, S.: Die Entwicklung von Herpetomonas. Arb. a. d. kaiserl. Ge-

structure de l'appareil digestif chez les Myriapodes de Belgique. Mém.

- sundheitsamte Bd. XX. 1890. RATH, O. von: Über die Fortpflanzung der Diplopoden. Ber. Nat. Gesellsch.
- Freiburg. V Heft 1. 1891. —: Zur Biologie der Diplopoden. Ber. Nat. Gesellsch, Freiburg. V. Heft 2.
- 1891. —; Zur Biologie der Diplopoden. Ber. Nat. Geselisch. Freiburg. V. Hett 2. 1897. Renort, C.: Über die Veränderungen des Darmepithels bei Tenebrio molitor während der Metamorphose. Zeitschr. f. wiss. Zool. LXII.
- Rossi, G.: Sull' Apparecchio digerente dell' Iulus communis. Nota preliminare. Bull. Soc. Entom. Ital. XXXIV.
- SCHAUDINN, F.: Generations- und Wirtswechsel bei Trypanosoma und Spirochorte. Arb. a. d. kaiserl. Gesundheitsamte Bd. XX.
- 1875a. Schneider, A.: Sur un appareil de dissémination des Gregarina et Stylorhynchus. C. R. Ac. Sc. T. 80.
- 1875 h. —: Contribution à l'histoire des Grégarines des Invertébrés de Paris et de Roscoff. Arch. Zool. Exp. (1) IV.
- 1882. —: Seconde contribution à l'étude des Grégarines. Arch. Zool. Exp. (1) X.
- 1883. -: Développement du Stylorhynchus. C. R. Ac. Sc.
- 1884. —: Sur le développement du Stylorhynchus longicollis. Arch. Zool. Exp. (2) II. 1892. —: Grégarines nonvelles on peu connues. III. Clepsidrina macrocephala.
- Tabl. Zool. II. 1899. Siedlecki, M.: Etnde cytologique et cycle évolutif de Adelea ovata Schn. Ann. de l'Inst. Pasteur.
- —: Contribution à l'étude des changements cellulaires provoqués par les Grégarines. Arch. d'auat. microsc. IV.
- 1848. Stein, Fr.: Über die Natur der Gregarinen. Arch. f. Anat. u. Physiol.
- 1895. Visant, O.: Contribuzione allo studio del sistema digerente degli Artropodi.
 Sull' intima struttura del tubo digerente dei Miriapodi Chilognati.
 Boll. Soc. d. Natural. Napoli.

Explication des Planches.*)

Planche XIII.

- Fig. 1-16. Evolution de Stylorhynchus longicollis F. Sr. × 1000.
- Fig. 1, 2. Premiers stades avec condensation du rostre en épimérite transitoire.
 Fig. 3. Epimérite transitoire (forme commune).
- Fig. 4. Disparition de l'épimérite transitoire: stade de monocystidée.

^{*)} Les figures des deux planches représentent des préparations fixées au liquide de Flemminu et colorées soit au rouge Magenta et picrocyanine on picrolichtgrûn, soit à l'hématoxyline au fer.

Fig. 5. Monocystidée en calebasse.

Fig. 6, 7. Formes en calchasse avec segment distal.

Fig. 8, 9, 10. Gros épimérite transitoire (formes rares).

Fig. 11. Etranglement transitoire précédant la première migration du novau.

Fig. 12. Deuxième migration nucléaire. Fig. 13, 14. Formes en haltère avec épimérite définitivement constitué et protodentemérite.

Fig. 15. Jeune céphalin à 3 segments.

Fig. 16. Epimérite de grand céphalin fixé sur une cellule en dégénerescence aonense.

Fig. 17-28. Evolution de Stylorhynchus ohlongatus Hamm. X 1000.

Fig. 17. Chapelet de sporocystes ouverts.

Fig. 18, Sporozoïtes (frottis).

Fig. 19. Premiers stades avec condensation dn rostre.

Fig. 20. Stade à épimérite transitoire.

Fig. 21. Forme en olive: disparition de l'épimérite transitoire.

Fig. 22. Stade de monocystidée avec noyan encore distal.

Fig. 23. Stade de monocystidée montrant la première migration nucléaire. Fig. 24. Stade en calebasse.

Fig. 25. Epimérite définitif et protodentomérite.

Fig. 26. Jenne céphalin à 3 segments. Fig. 27. Grand céphalin fixé dans une cellule à novanx amitotiones.

Fig. 27. Grand céphalin fixé dans u Fig. 28. Novan de grand céphalin.

Planche XIV.

Fig. 1. Coupe trassversale de l'intestin de l'al na si bipes C. K. montrant de jennes stades de développement de Stenophora in l'IFANTE, a' suprovoltes en voie de croissance; g jenne Grégarine an moment de l'individualisation du protomérite; c'vieille cellule rejetée dans la lumière; i bonde de sécrétion intra-cellalaire. Zo

Fig. 2. Sporocystes múrs de Stenophora inli Frantz. X 1700.
Fig. 3. Stenophora inli Frantz. de Iulns albipes C. K. en place dans

l'épithélium: g forme globulense intracellulaire; g jenne forme allongée à protomérite invaginé. \times 350.

Fig. 4. Très jenne forme de Stenophora silene n. sp. (15 µ) du Lysiopetalum foetidissimum Savı. × 1200.

Fig. 5. Coupe transversale de l'intestin de Craspedosoma Rawlinsii simile Venn. avec s'tenophora aculeata n. sp.; s sporozofte; g Grégarines intracellulaires; g Grégarine en position inverse; m, m membranes péritrophiques successives. \times 350.

Fig. 6. Coupe transversale de l'intestin de Polyxenus la gurns de Gera ace Steuophora polyxeni Léorie et Denosce; g, g Grégarines intracellulaires; g' g' Grégarines rejetées par la dernière mne; g'' Grégarine adulte dans l'avant-dernière mne. × 200.

Fig. 7. Sporocystes de Stenophora producta n. sp. du Pachyiulns varius Farmeurs. X 1700.

Fig. 8. Jenne individu de St. producta n. sp. X 250.

- Fig. 9. Détail du protomérite et du septum de St. producta adulte. \times 350.
- Fig. 10. Sporadin adulte de St. producta dn P. varius. X 100. Fig. 11. Stenophora Chordeumae u. sp. du Chordeuma sylvestre C. K.: forme globuleuse adulte moutrant les filaments chromatoldes dans le cyto-
- plasme. × 300.

 Fig. 12. Stenophora silene n. sp. dn Lysiopetalnm foetidissimnm
- Savi; a) forme allongée, × 300; b) forme globuleuse, × 450. Fig. 13. Stenophora iuli Frantz. dn Iulus albipes C. K. Forme
- allongée. X 300. Fig. 14. Détails du protomérite de Stenophora aculeata u. sp. du Craspedosoma Rawlinsii simile Vers. X 1000.
 - Fig. 15. Steuophora Chordenmae u. sp. forme allougée adulte. × 300.

Ciliaten in Valoniazellen.

Von

Ernst Küster (Halle).

In einer kleinen Mitteilung aus dem Jahre 1859 berichtet Ep. BORNET über eine merkwürdige Beobachtung an Valonia utricularis.1) Unter den zahlreichen Valonien, die Bornet im Golf Jouan bei Antibes sammelte, fanden sich nicht wenige, bei welchen die "grüne Substanz" im Innern der großen Zellen nicht allseits die Wand auskleidete, sondern sich zu isolierten, sackähnlichen Gebilden zusammengezogen hatte. "Ces sacs paraissaient dus à la contraction de la chlorophylle qui s'est retirée sur elle-même dans tous les sens. . . . A mesure que le sac de chlorophylle diminuait, sa couleur verte augmentait d'intensité. Les sacs étaient parfaitement lisses et d'un vert foncé." 1) Die von Bornet beschriebene Erscheinung wird allen, die sich für Valonia utricularis einmal interessiert haben, wohlbekaunt sein: in Valoniarasen, die nicht gerade unter optimalen Bedingungen erwachsen sind, finden sich sehr oft Exemplare, welche ihr Plasma kugelig im Iunern der Zelle kontrahiert haben; schon Borney's Schilderung läßt keinen Zweifel darüber, daß es sich um die Erscheinungen der Plasmolyse handelt. - Weiterhin lesen wir bei Bornet: "A nne période de formation plus avancée on voyait des espaces clairs se produire cà et là dans les sacs de chlorophylle, Ces espaces devenaient de plus en plus transparents, et on ne tardait

¹) Observations sur le développement d'infusoires dans le Valonia utricularis. Mém. de la Soc. imp., des Sc. nat. de Cherbourg 1858 t. VI p. 337.

⁹) a. a. O. p. 339.

pas à remarquer que dans ces endroits les grains de chlorophylle avaient disparu. Plus tard encore ces lacnnes se multipliaient et devenaient confluentes, et le sac présentait sur une plus ou moins grande partie de sa surface un réseau à mailles irrégulières. . . . A une dernière période, la chlorophylle avait disparu en totalité et il ne restait plus qu'un sac incolore . . . plus ou moins résistant que la solution iodée de chlorure de zinc colorait dans quelques cas en bleu violet intense. Ce sac était rempli de corps presque sphériques ou un peu ovoïdes, d'un vert foncé, munis d'un rostre hyalin, très semblables d'aspect aux zoospores du Vaucheria et garnis comme eux 1) de cils sur toute la surface. . . . Ces corps mobiles se voyaient parfaitement à l'œil nu, car leur dimension moyenne était de 1/10" de millimètre; j'en ai même mesuré dont le diamètre longitudinal était de 2/10 es de millimètre. " 2) - Das genauere Studium dieser merkwürdigen Inhaltskörper führte Bornet zu dem Resultat, daß es sich um Ciliaten handelte, die in den Zellen der Valonien leben, deren Chlorophyllinhalt in sich aufnehmen und sich innerhalb der Valonienzellen durch Teilung ergiebig vermehren.

Außer den "Säcken", welche Ciliaten enthalten, kommen nach Boxxer (p. 343) in den Valoniazellen noch ähmliche Bildungen ohne jene Bewohner vor: Zellen, welche mechanisch gemißhandelt oder angestochen werden, bilden ähmliche grüne Ballen. "Mais ces deux sortes de sacs sout faciles å distinguer. Ceux qui contiennent des infusiores diminuent de plus en plus de volume, leur couleur est d'un vert noir, opaque, et la chlorophylle apprès s'être couverte de lacunes finit pas disparaitre. Dans les autres au contraire, la chlorophylle ne change pas d'aspect, ils s'entourent rapidement d'une enveloppe de cellulose, leur volume augmente peu à peu, et au bout de quelques semaines ils ont pris la forme et la grandeur des tubes ordinairs de Valonia."

Mit den Protozoen, die Bornet in den Valonien fand, habe ich zu verschiedenen Malen an Material verschiedener Provenienz Bekanntschaft machen können, wurde jedoch zu ihr anders geführt als Bornet.

³) Famintzin (Beitrag zur Keuntnis der Valonia utricularis, Botan. Ztg. 1869 Bd. XVIII p. 341) gibt für V. nirfeularis zwei Cilien an, Keckfeck deren vier (Zur Fortpflanzung von Valonia Gin., Ber. d. D. Bot. Ges. 1902 Bd. XX p. 355). Die Zoopporen von V. ovalis haben nach Keckfeck zwei Cilien.

²⁾ a. a. O. p. 340.

Wie alle Siphoneen, ist auch Valonia imstande, nach Verletzung ihrer Zellen die Wunden schnell auszuheilen. Sticht man pralle Valonien an, so wird zunächst ein wenig von dem wässerigen Inhalt ausgestoßen, dann sieht man an der Stichwunde einen farblosen, gallertartigen Pfropf sich bilden, der einen provisorischen Verschluß der Winde darstellt: selbst bei mäßigem Druck zwischen den Fingern bleibt die verletzte Algenzelle vor weiteren Verlusten bewahrt. Später wird an der Wunde die verletzte Haut durch Bildung einer Vernarbungsmembran endgültig ausgeheilt; die Zelle ist dann wieder hergestellt und nnterscheidet sich in nichts mehr von den intakt gebliebenen. Behandelt man eine größere Anzahl von Algen in der beschriebenen Weise, so findet sich - wie ich an Material aus Rovigno (Istrien) zu verschiedenen Zeiten feststellen konnte - immer eine größere oder geringere Zahl von Exemplaren unter ihnen, bei welchen nicht die geschilderten Heilungsvorgänge sich abspielen. Vielmehr sehen wir, daß am Tage nach der Operation die Zellen sich gänzlich entfärbt haben, nnd in ihrem Iunern eine Unzahl schwarzer Kügelchen herumflottiert. Die Zelle behält dabei noch ganz und gar ihre normale Form und fühlt sich gerade an wie eine normale. Unter dem Mikroskop stellt sich heraus, daß der Protoplasma- und Chlorophyllbelag bis auf geringe Reste geschwinden ist, und daß in dem wässerigen Inhalt der Blase sich eine große Anzahl holotricher Ciliaten herumbewegen. Die einzelnen Ciliaten sind enorm groß, bis 1/4 mm im Durchmesser. Sie bewegen sich außerordentlich träge - bei schwacher Vergrößerung nimmt man unter dem Mikroskop bei den meisten nur eine schwerfällige Zitterbewegung wahr, einige sind etwas lebhafter in ihrer Ortsveränderung. Die Tiere erscheinen schwarz oder sehr dankelgrün, wir sehen, daß nahezu der ganze Chlorophyllgehalt der angestochenen Zellen von ihuen aufgezehrt worden ist: in ihrer Überfülle an Nahrungsballen sind sie schwerfällig geworden. Ihre Untersnchung wird dadurch erschwert, daß sie selbst bei nur leichtem Druck unter dem Deckglas zugrunde gehen; alleu mechanischen Insulten gegenüber sind sie im geschilderten vollgefressenen Zustand außerordentlich empfindlich, so daß man schon einige Geduld aufwenden muß, wenn man einige von ihnen zum Zweck genauerer Beobachtung isolieren will. Hier und da fiudet man neben den lebendigen Ciliaten in den Valoniazellen rundliche Haufen von Nahrungsballen, die die Form der Ciliaten noch einigermaßen erkennen lassen und ohne Zweifel abgestorbene, in Zersetzung begriffene Exemplare darstellen.

Nach Ablanf weiterer 24 Stunden treten an den angestochenen. ciliatenhaltigen Valonien neue Veränderungen ein. Statt der ansehnlichen runden Körperchen füllen ihr Inneres ungezählte kleine Organismen, die mit bloßem Auge gerade noch als schwarze Pünktchen wahrnehmbar sind: die Ciliaten haben sich durch Teilung vermehrt. Die Tochterindividuen haben die Nahrungsballen mitbekommen. erscheinen aber nicht mehr so prall gefüllt, wie die Exemplare der zuerst geschilderten Generation; hier and da zwischen den mißfarbigen, kugeligen Ballen ist das farblose Protoplasma der Ciliaten sichtbar. - In den nächsten Tagen erfolgen noch weitere Teilnngsschritte: die Ciliaten werden immer kleiner, ihre Zahl vermehrt sich ins Unermeßliche; um sich von ihrer Gegenwart zu überzeugen, muß man das Mikroskop zn Hilfe nehmen. Je kleiner ihr Format wird, um so lebhafter werden gleichzeitig ihre Bewegungen. Die kleinen Exemplare enthalten ie ein oder zwei Nahrungsballen, daneben finden wir völlig inhaltslose in wachsender Zahl.

Dieselben Erscheinungen, die an Rovigneser Material beobachtet wurden, studierte ich in diesem Frühjahr in Neapel. Herr Dr. Géza. Extz jnn. hatte die große Güte, die Bewohner der Valonien als eine Nassula sp. zu bestimmen. — Da nach Borsxir's Beschreibungen und Abbildungen zu schließen die von ihm bei Antibes beobachteten Protozoen mit den von mir an Rovigneser und Neapolitanischem Material gefundenen identisch sein dürften, läßt sich an der weiten Verbreitung der Valonia-bewohnenden Ciliaten im Mittelmeer nicht zweifeln. —

Die hier geschilderten Befande legen manche Fragen nahe, die anch zu den Problemen der allgemeinen Zellenphysiologie in engen Beziehungen stehen. Vor allem ist zu fragen, warnm gerade in den verletzten Zellen die Ciliaten auftreten, ob sie von angen in die angestochenen Zellen eindringen, oder ob sie schon vorher in diesen sich aufhalten und erst nach dem Anstechen so sinnfälliges Aussehen annehmen. Es wäre einerseits sehr wohl vorstellbar, daß die Ciliaten durch die Stichwunde ins Zelleninnere eindringen, und daß selbst der oben erwähnte Plasmapfropf nicht vor ihnen schützt. Dafür spricht anch die Beobachtung, daß der Inhalt verletzter Siphoneenzellen auf Protozoen chemotaktisch anziehend wirkt. Valoniazellen lassen sich, wie leicht ersichtlich, wegen ihrer Größe unter dem Mikroskop hierauf nicht prüfen; untersucht man aber angeschnittene Schläuche von Bryopsis oder Derbesia in protozoenreichem Wasser, so kann man sich leicht davon überzeugen, daß die austretende Substanz auf verschiedene Protozoenformen anziehend wirkt vor

dem verletzten Schlauch sammeln sich sehr bald zahlreiche, in lebnafter Bewegung begriffene Protozoen an. Danach ist es leicht verständlich, daß man in abgestorbenen Derbesia- md Bryopsisschlänchen
oft zahlreiche Protozoen vereinigt findet. Herr Dr. Geza Extrz jun,
dem ich für seine freundliche Unterstützung bestens danken möchte,
bestimmte die von mir in jenen gefundenen Ciliaten als Lionotus
fasciola McLLER und Pleuronema chrysalis Ehrano. Es wäre nun
sehr wohl möglich, daß auch die Valoniazellen ans ihren Wunden
eine Sübstanz austreten lassen, welche die Ciliaten den Weg zu den
kleinen Zellwunden finden läßt.

Andererseits ist aber daran zu erinnern, daß nicht alle Valoniazellen nach dem Anstechen zu Nassnlakulturen sich unwandeln. Ich habe manche Valoniazellen mehrmals bintereinander angestochen, jedesmal nach der Verheilung der alten Wunde ihnen eine neue beigebracht, ohne die Cliiaten in ihnen zur Entwicklung bringen zu können. Damit es dem Wasser, in welchem die Zellen gehalten wurden, nicht an geeigneten Cliiaten fehle, hatte ich den Inhalt nassnlahaltiger Valoniazellen in die Kulturschalen entleert. Dies Erfahrungen sprechen dafür, daß in denjenigen Zellen, die nach dem Anstechen so viele Cliiaten zur Entwicklung bringen, die Tiere sehon vorlere heimisch waren, daß aber erst durch die Verwundung innerhalb der Valoniaschläuche Bedingungen zustande kamen, welche den Protoplasmaschläuch für die Protozena angreifbar und damit das auffällige Wachstum und die rapide Teilung der Cliiaten möglich machen.

Um die Frage zu entscheiden, prüfte ich, ob es vielleicht gelingt, nach anderer Vorbehandlung als durch Anstechen die Ciliaten zur Entwicklung zu bringen. Bonner sah nach mechanischer Mißhandlung in den Zellen die - nach ihm ciliatenfreien - Inhaltsblasen entstehen; die Methode hier zur Anwendung bringen, erschien nicht empfehlenswert, da die Bildung kleiner, unkontrollierbarer Wnnden wohl nicht auszuschließen war. Ich versuchte daher, die Valoniazellen durch Übertragung in hypotonische Lösungen zu schädigen und auf ihren Gehalt an Ciliaten zu prüfen. Dabei ließ sich folgendes beobachten. Meerwasser und (süßes) Leitungswasser wurden bei verschiedenen Versuchen im Verhältnis 3:1 und 2:1 gemischt. Die Valoniazellen hielten sich in den hypotonischen Gemischen sehr gut, zeigten aber mancherlei Veränderungen: der Chlorophyllbelag der Zellen blieb nicht mehr gleichmäßig verteilt, sondern zeigte "verzweigt bandförmige oder ringförmige Anhäufung", wie sie Kuckuck (a. a. O.) neuerdings bei Valonia ovalis der Zoosporenbildnng vorausgehen sah. Die erwartete Schwärmsporenbildnng 1) trat bei meinen Exemplaren von V. ntricularis nicht ein: vielmehr zeigten sich in mehreren der von mir beobachteten Valoniazellen die beschriebenen Ciliaten - in derselben Verfassung, wie früher in den angestochenen Zellen. Aus diesen Versnehen mnß ich folgern. daß die Ciliaten, die in den Valoniazellen nnter Umständen in so anffälliger Weise zur Entwicklung kommen, nicht erst durch irgendwelche Wunden ins Zelleninnere gelangen; vielmehr nehme ich an. daß die Protozoen schon vor der Versuchsanstellung in den Valonien sind, and auch die Zellen, die durch ihren homogenen Plasma- and Chlorophyllbelag einen völlig normalen Eindruck machen, in ihrer Vakuole schon tierische Bewohner bergen. Es scheint aber, daß nnter normalen Verhältnissen der Plasmaschlauch der Zellen für die Nassula nicht angreifbar ist; erst nach anderweitigen gewaltsamen Eingriffen in das Zellenleben der Valonia - wenn wir durch Anstechen der Zellen die Turgescenz der Zellen anfgehoben haben oder durch Behandling mit hypotonischen Lösnigen die ersten Stadien der Plasmazerklüftnng veranlaßt haben - vermögen die Ciliaten den Zellinhalt in sich aufzunehmen. - Werin nun des näheren die Unangreifbarkeit des Plasmaschlanches gegenüber den Ciliaten beruht, ob eine besonders widerstandsfähige Vaknolenhant mit im Spiele ist, oder welche andere Faktoren etwa in Betracht zu ziehen sind, vermag ich nicht anzugeben. -

Auch der Beantwortung unserer ersten Frage, wie eigentlich die Ciliaten in die Valoniazellen hineingelangen, sind wir nicht näher gekommen. Es erscheint nicht ausgeschlossen, daß schon bei der Entstehung von Tochterindividuen diese einige Exemplare der waknolenbewohneden Ciliaten mitbekommen. Die direkte Besiedlung der Valonien von anßen werden wir uns nicht anders vorstellen können, als daß bei zufälliger Verwundung oder bei Bildung der Zoosporen 7) die Ciliaten den Weg ins Innere der Valonien finden, und daß der Inhalt der infizierten Zellen zumeist den Tieren zum Opfer fällt: vielleicht zibt es nuter den infizierten Individuen immer einiez.

i) Daß viele Algen durch Übertragen in hypotonische Lösungen zur Zoosporenbling augeregt werden können, wissen wir aus den Untersuchungen von Klees (vgl. besonders: Bedingungen der Fortflanzung bei einigen Algen und Pilzen, Jena 1896).

^{*)} KUKKUK hat a. a. O. an V. ovalis festgestellt, daß bei der Zoosporenbildung sich hier und da feine Öffnungen in der Zellmembran bilden, welche den entstandenen Schwärmsporen den Austritt gestatten und sich später wieder schließen.

deren Protoplasma und deren Leben zunächst noch erhalten bleibt und erst bei späteren Eingriffen verloren geht.

Ein Ausschlüpfen der Protozoen aus den Valoniahäuten habe ich bisher niemals beobachten können. Doch läßt sich annehmen, daß der Gallertpfropf, der die Stichwunden der Valonien zum Verschluß bringt, früher oder später in Zersetzung übergeht, und daß dadurch der Ausgang für die Tiere frei wir.

Halle a. S., Juni 1904.

Protozoen-Literatur

1904. I. Teil.

[Zusammengestellt vom Herausgeber.]

Allgemeines.

- BASTIAN, H. C.: Studies of Heterogenesis. London 1904 8º 354 p. 815 Fig.
 BOVEM, Th.: Ergebnisse ther die Konstitution der chromatischen Substanz des Zellkerns. Jena (Gustay Fischer) 1904 130 p. 75 Textig.
- Castellani, A. & G. C. Low: Parasites and parasitic diseases in Uganda. in:
 Arch. f. Schiffs- n. Tropenbyg, v. 8 1904 H. 8 p. 109-114.
- Galli-Valerio, B.: Notes de parasitologie. in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 81—91.
- GOLDSCHMIDT, R.: Der Chromidialapparat lebbaft funktionierender Gewebezellen.
 (Vorl. Mitt.) in: Biol. Zentralb. v. 24 1904. p. 241—251.
 HARTMANN, M.: Die Fortpfanzungsweise der Organismen, Nenbenennung und Ein-
- teilung derselben, erläniert an Protozoen, Volvocineen und Dicyemiden. in: Biol. Zentralbl. v. 24 1904 p. 18-61 8 Textfig.
- Kless, G.: Über Probleme der Entwicklung. in: Biol. Zentralbl. v. 24 1904 p. 257 —267.
- Romos, E.: Untersucbungen über den Bau der Zelle. II. Über eigenartige aus der Zelle wanderde "Sphären" und "Centrosemen", ihre Entstebung und ihren Zerfall. III. Die Entstebung von Mitochondrien und Chondromiten aus eigenartigen intra- und extracellulären "Sphären". in: Zeitschr. wiss. Zool. v. 75 1994. p. 177—292 Taf. I. –19; v. 76 1994. p. 63—68 Taf. 6-7.
- Wellman, F. C.: Brief conspectus of the tropical diseases common in the Highlands of West Central Africa. in: Journ. trop. Med. v. 7 Nr. 4 1904 (Februar) p. 52-56. [Malaria, Dysenteric, Trypanosomiasis.]

I. Kl.: Sarcodina.

I. Snbkl.: Rhizopoda.

- AWERINZEW, S.: Über die Teilung bei Amoeba protens Pall, sp. in: Zool. Anz. v. 27 1904 p. 399-400.
- Fisch, R.: Über die Bebandinng der Amöbendysenterie. in: Arcb. f. Schiffs- n. Tropenbyg. v. 8 1904 Н. 5 p. 207—212.

- Girty, G. A.: Triticites, a New Genus of Carboniferons Foraminifers. in: Amer. Journ. Sc. (4) v. 17 p. 294-240 5 Fig.
- HINDE, G. J.: On the Structure and Affinities of the Genns Porosphaera Strinmann. in: Journ. microsc. Sc. 1904 H. 2 [Foraminifera].
- Koch, J. A.: Tropische Leberabscesse [Amöbeu!]. iu: Mitteil. a. d. Grenzgeb. d. Med. u. Chir. v. 13 1904 H. 1.
- PENARD, E.: Quelques nouveaux Rhizopodes d'eau douce. in: Arch. f. Protistenk.
- v. 3 H. 3 1904 p. 891—422 11 Textfig.
 RZEHAK. A.: Über das Vorkommen von Foraminiferen in den Ablagerungen der pannouischen Stufe in M\u00e4hren. in: Zeitschr. m\u00e4hr. Landesmus. v. 4 1904 p. 55—69.
- SIDDEBOTTOM, H.: Report on the Recent Foraminifera from the Coast of the Island of Delos (Greciau Archipelago). in: Mem. Proc. Manchester liter. philos. Soc. v. 48 Nr. 5 1904 22 p. 4 Taf. 9 Textific.
- VERDUN: Sur quelques caractères spécifiques de l'amibe de la dysenterie et des abcès tropicaux du foie (Amorba coli Loescu). in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 5 n. 182—185.
- —: Procédé du coloration de l'amibe de la dyseuterie et des abcès tropicaux du foie. iu: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 5 p. 181—182.
- Wellman, F. C.: cf. snb. Protozoa, Allgemeiues.

II. Subkl.: Helizon.

- Herrwig, R.: Über physiologische Degeneration bei Actiuosphaerium Eichhorni, nebst Bemerkungen zur Ätiologie der Geschwülste. in: Festschrift zum 70. Geburtstag von E. Harckell. Jeua (Gustav Fischer) 1904 4° p. 303 --324 4 Taf.
- PENARD, E.: Les Héliozoaires d'eau douce. Genève (H. Kündig) 1904 1 vol. 4° 341 p. Zahlreiche Textfig.

III. Subkl.: Radiolaria.

II. Kl.: Mastigophora.

I. Subkl.: Euglagellata.

- Adams, A. M.: Trypauosomiasis and morbus dormitiva. iu: Brit. med. Journ. 1904 (16, April) Nr. 2259 p. 889.
- BRITENCOURT, A., KOPKE, A., DE RECENDE, G. & MENDES, C.: Über die Ätiologie der Schlafkrankheit. in: Zeutralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 45, 292, 316.
- Broden, A.: La infections à Trypanosomes au Congo chez l'homme et les animaux. in: Bull. Soc. études colon. 1904 (Februar) 25 p. 11 Fig.
- Baumff, E.: La maladie désignée sous le nom d'Aïno par les Somalis de l'Ogaden est un Trypanosome probablement identique au Nagana de l'Afrique orientale. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 14 (29. April) p. 673—675.
- BRUMPT & WURTZ: Maladie du sommeil expérimentale chez les Souris, Rats, Cobayes, Lapins, Marmottes et Hérissons. iu: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 12 (26, Marz) p. 567-569. — Maladie du sommeil expérimentale chez les

- Singes d'Asie et d'Afrique. Ibid. p. 569-571. Maladie du sommeil expérimentale chez les Singes d'Amérique, les Makis de Madagascar. le Chien et le Porc. Ibid. p. 571-573.
- —: Essal de traitement de la maladie du sommeil expérimentale. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 16 (13. Mai) p. 756—758.
- Castellani, A.: Die Ätiologie der Schlafkrankheit der Neger. in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 62-67 1 Taf.
- DIMMOCK, H. P.: Trypanosomiasis. in: Indian med. Gaz. v. 39 1904 Nr. 5 p. 176. Dupont, H.: Contribution à l'étude de la maladie du sommeil. in: Le Caducée
- 1964 (16, April) p. 103-106 l Textfig.

 DUTTON, J. E. & J. L. Topo: First report on the trypanosomiasis expedition to Senegambia (1992). in: Livrepol School of trop, med. Mem. 11 1804 4*
- 57 р. 5 Таf. 1 Karte. Detron, J. E., J. L. Todd & C. Chaisty: Human Trypanosomiasis on the Congo.
- in: Brit. med. Jonrn. 1904 (23. Jan.) Nr. 2247 p. 186 188.

 Ehrlich, P. & K. Shiga: Farbentherapentische Versuche bei Trypanosomenerkran-
- kung. in: Berl. klin, Wochenschr. 1904 (28. März) p. 329—332, (4. April) p. 362—365.
- Fo., A: Ricerche intorno a due specie di flagellati parassiti. in: Rendic. Accad. Lincei v. 13 1904 (7. Februar) p. 121—130 6 Textfig.
- GALLI-VALERIO: cf. sub Protozoa, Allgemeines.
- Gario, E. D. W. & A. C. H. Grav: Note on the lymphatic glands in sleeping sickness. in: Brit. med. Jonen. 1904 (28. Mai) Nr. 2265 p. 1252.
- GÜNTHER & WEBER: Ein Fall von Trypanosomenkrankheit beim Menschen. in: Münch. med. Wochenschr. v. 51 Nr. 24 1904 (14. Juni) p. 1044—1047 4 Textfig.
- Guiart, J.: Morphological considerations on the anterior extremity of the crypanosome. in: Journ. trop. Med. v. 7 Nr. 1 1904 (1. Januar) p. 6-8 1 Textfig.
- HINTZE, K.: Die Schlafkrankheit in Togo. in: Deutsch. med. Wochenschr. v. 30 1904 Nr. 20, 21.
- KEYSSELITZ, G.: Über Trypanophis grobbeni (Trypanosoma grobbeni Poche). in: Arch. f. Protistenk. v. 3. 1904 p. 367—375 3 Textfig. LAYERAN, A.: Action dn. sérum humain sur quelques Trypanosomes pathogènes,
- action de l'acide arsénienx sur Tr. gambiense. in: C. R. Ac. Sc. Paris v. 138 1904 Nr. 8 (22. Februar) p. 450-453.
- -: Sur l'agent pathogène de la trypanosomiase humaine, Tr. gambiense Dutton. in; C. R. Ac. Sc. Paris v. 138 1904 Nr. 14 (5. April) p. 841-844.
- -: Snr l'éxistence d'une Trypanosomiase des Equidés dans la Guinée française. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (27, Februar) p. 326-327.
- LAVERAN, A. & F. MESNIL: Snr nn Trypanosome d'Afrique pathogène pour les Equidés, Tr. dimorphon DUTTON et TODD. in: C. R. Ac. Sc. Paris v. 138 1994 Nr. 12 (21. März) p. 732 - 737 Textfig.
- Leoer, L.: Sur la morphologie du Trypanoplasma des Vairons et sur les affinités des Trypanoplasmas. in: C. R. A. Sc. Paris v. 138 1904 (28. Мйгг) р. 824 —825; (4. April) р. 856—859 5 fig. in text.
- LINOARD, A.: The giant Trypanosoma discovered in the blood of bovines.
- in: Zentralbl. f. Bakteriologie Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 234—239 1 Taf. Low, G. & F. W. Μοττ: The examination of the Tissues of the case of sleeping sickness in a European. in: Brit. med. Journ. 1904 Nr. 2261 (30. April)

- MARCHAND, F. & J. C. G. LEDINGHAM: Zur Frage der Trypanosomainfektion beim Menschen. in: Zeutralhl. f. Bakteriol. Aht. I (Orig.) v. 35 1904 p. 594 — 598 1 Texties.
- -: On the question of trypanosoma infection in man. in: Lancet 1904 v. 1 Nr. 3 p. 149-150 1 Fig.
- NAVARRE, P. J.: Maladies à trypanosomes de l'bomme. in: Lyon. méd. Ann. 36 1904 Nr. 11 p. 514—521.
- Nicolas, A.: La maladie du sommeil, les trypanosomes, la tsétsé. in: Journ. de méd. de Paris 2 ser. v. 16 1904 p. 39.
- Novy, F. G., McNeal & J. Ward: On the cultivation of Trypanosoma brucei. in: Journ. of infect. diseases Chicago v. 1 1904 Nr. 1 p. 1-30.
- PANSE: Trypanosoma Theileri (?) in Deutsch-Ostafriks. in: Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. v. 46 1904 H. 3.
- Petrie, G. F.: A note on the occurrence of a Trypanosome in the rabbit. in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 484—486.
- PROWAZEK, S.: Die Entwicklung von Herpetomonas, einem mit den Trypanosomen verwandten Flagellaten. (Vorl. Mitteil.) in: Arh. a. d. kaiserl. Gesundheitsamte v. 20 1904 p. 440—452 7 Fig.
- —: Untersuchungen über einige parasitische Flagellaten. in: Arh. a, d. kaiserl. Gesundheitsamte v. 21 1904 p. 1—41 4 Taf.
- ROUGET, J.: Trypanosome de la donrine: son inoculation aux sonris et aux rata. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 16 (13. Mai) p. 744—745.
- ROUJAS, H.: La maladie du sommell [Tobse de Paris] 1904 8°.

 RUATA, G. R.: Tryoanosomiasis in Man. in: John trop. medic. v. 7 1904 Nr. 10
- (16. Mai) p. 147—149 (contin.).

 Sabrazzs, J. & L. Murater: Trypanosome de l'Anguille. Processus de division.
- in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 2 (22 Januar) p. 66—68.

 : Vitalité du Trypanosome de l'Anguille dans des sérosités bumaines et
- animales. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 4 (5. Februar) p. 159.
 Sambon, L.: The elucidation of sleeping sickness. in: Journ. trop. med. v. 7 1904
- Nr. 4 p. 61-63, Nr. 5 p. 68-74, Nr. 6 p. 87-91. SCHAUDINN, F.: Generations- und Wirtswechsel bei Trypanosoma und Spirochaete. (Vorl. Mittell) in: Arb. a. d. kaiserl. Gesundheitsamte v. 20 1904 p. 387
- 339 20 Fig.

 —: Change of generation and host in Trypanosoma and Spirochaete. (Translated from the German by P. Falcke.) in: John trop. Med. v. 7 1904 Nr. 11
- from the German by P. FALCKE.) in: Journ. trop. Med. v. 7 1904 Nr. 11 (coutin.) Juni p. 171-174. Seroent, Ed. e Er.: Note preliminaire sur une Trypanosomiase des dromadaires
- d'Algerie. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (23. Januar) p. 120.

 —: Sur un Trypanosome nouvean, parasite de la grenouille verte. in: C. R.
- Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 3 (29. Januar) p. 123—124 1 Textfig.

 : Seconde note sur nue Trypanosomiase des dromadaires d'Algerie. in: C. R.
- -: Seconde note sur une i rypanosomase des aromanaires d'Aigerie. in: C. A. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 20 (10. Juni) p. 914—916.
 STABELIN: Stoffwechsel und Energieverbranch bei der Surraerkraukung. in: Arch.
- f. Hyg. v. 50 1904 H. 1.

 Stephens, J. W. W.: Sleeping sickness. in: Nature v. 69 1904 Nr. 1789 p. 345-347
- STEPHENS, J. W. W.: Sleeping sickness. in: Nature v. 69 1904 Nr. 1789 p. 345-34 2 Textfig.
- Thomas, H. W., C. M. McGill & S. F. Linton: A comparison of the animal reactions of the Trypanosomes of Uganda and Congo free State sleeping sickness

with those of Trypauosoma gambieuse. iu: Laucet 1904 v. 1 Nr. 4211 (14. Mai) p. 1337—1340.

WELLMAN, F. C.: cf. sub Protozon, Allgemeines.

II. Subkl.: Choanopagellata.

III. Suhkl.: Cystoplagetlata.

IV. Suhkl.: Dinoplagellata.

ZEDERBAUER, E.: Geschlechtliche und ungeschlechtliche Fortpflanzung von Ceratium birundiuella. In: Ber. Deutsch. Bot. Ges. 1904 p. 1—9 Taf. 1.

III. Kl.: Sporozoa.

Allgemeines.

Brasti, L.: Contribution à la connaissance de l'appareil digestir des Amelides polychètes. [Capitel V p. 213—238: Les Sporusonires parasites de la Pectinaire].
in: Arch. zool. expér. sér. 4 Ann. 32 1904 p. 31—254 Taf. 4—8 24 Textig.
Léorn, L.: Sporusonires parasites de l'Embia Solieri Bambur. in: Arch. f. Protistenk.
v. 3 H. 3 1904 n. 358—366 Textig.

I. Suhkl.: Telesporidia.

I. Ordu.: Gregarinida.

BRASIL, L.: cf. sub Sporozoa, Allgemeines.

LEGER, L.: cf. sub Sporozoa, Allgemeines.
--: La reproduction sexuée chez les Stylorhyuchus. In: Arch. f. Protistenk. v. 3

H. 3 1904 p. 303—337 2 Taf. 8 Textfig. II. Ordn.: Coccidiida.

Brasil, L.; cf. sub Sporozoa, Allgemeines.

LROER, L.: cf. suh Sporozoa. Allgemeines.
Washklewski. Th. v.: Studien und Mikrophotogramme zur Keuntnis der pathogenen

ASBLEZEWSKI, TH. V.: Studien und Mikrophotogramme zur Kenntnis der pathogenen Protozoen. I. Untersuchungen über den Ban, die Eutwicklung und üher die pathogene Bedeutung der Coccidien. Leipzig (J. A. Barth), 1904 8° 180 p. 24 Textfig. 7 Taf. 6 Mark.

III. Ordn.: Haemosporidiida.

Anderson, J. T.: Spotted fever (tick fever) of the Rocky mountains, a new disease. in: Indian med. Gaz. v. 39 1904 Nr. 5 p. 191-196. [Literaturanszng.)

D'Arribero, Prince: Sur une expérience faite par la Compagnie de Suez pour la suppression du paludisme par la destruction des monstiques. in: C. R. Ac. Sc. Paris v. 138 1904 Nr. 11 p. 670-673.

Berestners, N.: Über das Leucocytozoou Danilewsky's. iu: Arch. f. Protistenk. v. 3 H. 3 1904 p. 376-386 1 Taf.

Billet, A.: A propos de l'Hémogregarine du crapand de l'Afrique du Nord. — Sur une Hémogregarine karyolysante de la coaleurre vipérine. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (19. Marz) p. 482 —485 1 Textfig.

--: A propos de l'Hémogregariue de l'Emys leprosa de l'Afrique du Nord. iu: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (16, April) p. 601-603 1 Textfig.

- --: Sur l'hémogrégarine du lézard ocellé d'Algerie. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 16 (13. Mai) p. 741-743 10 Textfig.
- BOYCE: The effects of the anti-malarial campaign at Ismailia. in: Journ. trop. med. v. 7 1904 Nr. 5 p. 75.

 CELEBRING E. v. Malarializume im Küstenlande im Jahre 1908. in: Das Seters.
- CELEBRINI, E. v.: Malariatilgung im Küstenlande im Jahre 1903. in: Das österr. Sanitätswesen Jahrg. XVI 1904 Nr. 19—20.
- CHEINISSE, L.: La théorie des moustiques peut-elle être admise comme base unique de l'étiologie et de la prophylaxie du paludisme et de la fièvre jaune. in: La semaine médicale Ann. 24 1904 Nr. 23 p. 177-179.
- DALGETTY, A. D.: Canine malaria. in: Journ. trop. Med. v. 7 1904 (1. März) p. 67—68. DSCHUNKOWSKY, E. & J. LUIS: Die Piroplasmosen der Rinder. in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. 1 (Oriz.) v. 35 1904 p. 486—494 8 Tat.
- DUCLOUX, L.: Sur une hémogregarine de l'Emys leprosa. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (26. März) p. 564-565.
- 1904 (26. März) p. 564-565.

 Eninoton, A.: Further remarks on the production of a malarial form of South
 African Horse-sickness, in: Journ. of Hyg. v. 4 1904 Nr. 1 p.11-21 1 Taf.
- Forel, A.: Zur Malariafrage. in: Münch. med. Wochenschr. v.51 1904 Nr. 13 p. 562. Galli-Valerio, B.: Die Piroplasmose des Hundes. in: Zentralbl. f. Bakteriol.
- Abt. I (Ref.) v.34 1904 p. 367-372 3 Fig. 1 Kurve. -: cf. sub Protozoa, Allgemeines.
- Genoö, E.: Über deu endogeneu Entwicklungsgang des Malariaparasiten auf Grund heohachteter Fälle. in: Pester med.-chir. Presse Jahrg. 40 1903 Nr. 6 p. 133 - 138; 1904 Nr. 7 p. 157-160, Nr. 8 p. 181-187, Nr. 10 p. 232-236, Nr. 12 p. 283-286.
- Giles, G. M.: Cold weather mosquito. Notes form India. Malaria in Umritzar and its causes. in: Journ. trop. med. v. 7 1904 Nr. 6 p. 83—86.
- Grahham, M.: On the alleged transmissibility of the malaria parasites from mother to infant. in: Brit. med. Journ. 1904 (4. Juni) Nr. 2266 p. 1312.
- Grawitz, E.: Bemerkungen zu dem Artikel üher "Die basophilen Körnungen im Blute Malariakranker und ihre Bedentung" von Moritz Silbersteits in in Nr. 1 dieses Bandes vom 5. Nov. 1933. in: Zentralhl. f. Bakteriol.
- Aht. I (Orig.) v. 35 1904 p. 593. Kocn, R.: Rhodesian redwater or African coast fever. in: Agricult. Journ. of the Cape of good hope v. 24 1904 Nr. 1 p. 33—43.
- LAVERAN, A.: Prophylaxie du paladisme. Paris Masson & Co.) 1904 20 Fig. 2,50 M.
 —: Sur la prophylaxie du paladisme à Madagascar, principalement dans l'armée.
 in: Bull. Ac. méd. Paris sér. 3 v. 51 1904 p. 183—190
- Laveran, A. & F. Mesnil: Nonvelles observations sur Piroplasma donovaui Lav. & Mesnil. in: C. R. Ac. Sc. Paris v. 138 1904 p. 187-189.
- Lexz, O.: Pie Malaria-Assanierung der Außenwerke der Seefestung Pola. in: Wien. klin. Wochenschr. 1944 Nr. 1 p. 1—21.
 Lingang, A.: Cau the Piroplasma higeminum find a habitat in the human subject?
- LINGARD, A.: Can the Piroplasma higeminum find a habitat in the human subject? in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 36 1904 p. 214—216 1 Taf. LINGARD, A. & E. JENNINOS: A preliminary note on a pyroplasmosis found in
- man and in some of the lower animals. in: Indian med. Gaz. v. 39 1904 Nr. 5 p. 161—165 3 Taf.
- Mine, N.: Die Malaria in Formosa und ihre erfolgreiche Bekämpfung unter der japanischen Besatzung. in: Arch. f. Schiffs. n. Tropenhyg. v. 8 1904 H. 1. p. 21-24.

- NICOLLE, C.: Sur une Hémogregarine du Crapand. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (27. Februar) p. 330—332.
- —: Sur une Hémogregarine karyolysante de Gongylns ocellatus. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 (16. April) p. 608-609.
- —: Sur une H\u00e9mogregarine de Lacerta occilata. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 20 (10. Juni) p. 912-915 8 Textfig.
 Pror Ber, J. B.: Hyperthermie cadav\u00e9rique dans la malaria hovine. in: C. R.
- PIOT BEY, J. B.: Hyperthermie cadavérique dans la malaria hovine. in: C. R Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 13 (22. April) p. 606-608.
- PLEHN, A.: Die Ergehnisse der neuesten Forschungen auf dem Gehiete der Malariaepidemiologie. in: Arch. f. Hyg. v. 49 1904 H. 1 p. 1-46. POWELL. A.: The blood examination of three thousand four hundred cases of
- fehrile disease in Bombay. Seasouial prevalence of the different malaria parasites. The diagnosis of the variety of the young stained parasites. in: Indian. med. Gaz. v. 39 1904 Nr. 2 p. 41—45 Fig.
- Pulstingen: Über das Verschwinden der Malaria in Germersheim. in: Münch. med. Wochenschr. v. 51 1904 Nr. 5 p. 207-208.
- Ross, R.: The thick-film process for the detection of organism in the blood. in: Thomson Vates and Johnston Laborat. Rep. v.5 1903 fase. 1 p. 115-118 1 Taf.
- -: Das Malariafieher, dessen Verhütung und Behandlung. (Süßerott's Kolonialhibliothek v. VI) 8° 56 p. Berlin (Süßerott) 1904 2,50 M.
- ROWLEY, M. E.: Some unusual forms of malarial parasites. in: Bull. of Johns Hopkins Hosp. v. 15 1904 Nr. 154 p. 1.
- SCHAUDINN, F.: cf. sub Euflagellata. SERGENT, ED. & Ér.: Sur les Hématozoaires des oiseanx d'Algerie. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 4 (5. Februar) p. 132—133.
- —: Sur une Hémogregarine, parasite de Testudo mauritanica. in: C. R. Soc. Biol. v, 56 1904 Nr. 4 (5. Februar) p. 130—131.
- -: Essai de campagne antipalndique selou la méthode de Koch. (Lac de Grand-Lieu 1903.) In: Ann. de l'inst. Pasteur Ann. 18 1904 Nr. 2 p. 49-63 1 Fig.
- —: Campagne antipaludique en Algérie (1903). in: Ann. de l'inst. Pasteur Ann. 18 1904 Nr. 2 p. 64—97 8 Fig. SLLBERSTEIN. M.: Die basophilen Körnungen im Blute Malariakranker und ihre
- SILBERSTEIN, M.: Die Ossophinen kornungen im Buute maaatraktranser und inte Bedentung. in: Zentralbl. Eakteriol. Ah. I. (Orig.) v. 35 1904 p. 68 –80. Stremens, J. W. W.: The anti-malarial operations at Mian Mir (Punjab). in:
- Lancet 1904 v. 1 Nr. 10 p. 637—638.

 STEPHENS & Christophens: Summary of researches on native malaria and malarial prophylaxis, on black water fever: its nature and prophylaxis, in:
- Thompson Yates and Johnston Lahorat. Rep. v. 5 1903 fasc. 1 p. 219—233.

 --: The practical study of malaria and other blood parasites. London (Longmans) 1904 89.
- TRAVERS, E. A. O.: Bericht über mit Erfolg durchgeführte Arbeiten zur Bekämpfung der Malaria in Selangor. in: Arch. f. Schiffs- u. Tropenhyg. v. 8 1904 H. 5 p. 213-218.
- Tavc, H.: Impaludisme, décollement rétinien et responsabilité patronale. in: Rev. gén. d'ophralmol. Ann. 23 1904 Nr. 2 p. 49-52.
- WATERS, E. E.: Malaria: as seen in the Andamans penal settlement. in: Indiau med. Gaz. v. 39 1904 Nr. 1 p. 7—12.
- WELLMAN, F. C.: cf. sub Protozog, Allgemeines.

Wilson, L. B. & W. M. Chownino: Studies in pyroplasmosis bominis ("Spotted fever" or mick fever" of the Rocky Mountains). in: Journ. of infect. diseas. Chicago v. 1 1904 Nr. 1, p. 31—67 2 Taff. 1 Textfig. 1 Karte.

Zeri, A.: La infezione malarica perniciosa. in: Policlinico v. 11 1904 Nr. 4.

II. Subkl.: Neosporidia.

I. Ordn.: Muxosporidia.

CAULLERY, M. & F. MESNIL: Sur un type nonveau (Spheractinomyxon stolzi u. sp.) d'Actinomyxidies, et son développement. in: C. R. Soc. Biol. v.66 1904 Nr. 9 (11. März) p. 408-410. — Sur les affinités des Actinomyxidies. Ibid. p. 410-412.

Léore, L.: Considerations sur le genre Triactinomyxon et les Actinomyxidies. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 19 (3. Juni) p. 846—848.

-: Sur la sporulation du Triactinomyxon. in: C. R. Soc. Biol. v. 56 1904 Nr. 19 (5. Juni) p. 844-846 4 Textfig.

PLEHN, M.: Wober stammt die Drehkrankheit der Salmoniden? in: Allgem. Fischerei-Ztg. 1904 Nr. 8 p. 151-153 3 Textfig.

STEMPELL, W.: Über die Entwicklung von Nosema anomalum Monz. in: Zool. Anz. v. 27 1904 Nr. 9 p. 293-295 5 Textfig.

WOODCOCK, H. M.: On Myxosporidia in flat fish, in: Trans. biolog. Soc. of Liverpool v. 18 1904 p. 46-61 1 pl.

II. Ordn.: Sarcosporidia.

RIEVEL & BEHRENS: Beiträge zur Kenntnis der Sarcosporidien und deren Enzyme. in: Zentralbl. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 341-352 4 Textfig.

IV. Kl.: Infusoria.

I. Subkl.: Ciliata.

BRANDES, G.: Die elastische Faser des Vorticellenstiels. in: Zeitschr. Nat. v. 76 1904 p. 368 - 369.

LOEWENTHAL, W.: Das Auftreten eines Mikronuklens-artigen Gebildes bei Opalina ranarum. in: Arch. f. Protistenk. v. 3 H. 3 1904 p. 387—380 10 Textfig. Popow, M.: Opercularia clepsinis nov. sp. in: Zool. Anz. v. 27 1904 p. 340—343 2 Ffg.

Robin, W.: Zwei durch Balantidinm coli hervorgerufene Colitisfälle. in: Arcb. f. Verdanungskrankheiten v. 10 1204 H. 1 p. 68-81.

II. Subkl.: Suctoria.

AWERINZEW, S.: Astrophrya arenaria nov. gen., nov. spec. in: Zool. Anz. v.27 Nr. 14 1904 p. 425-426 1 Textfig.

Protisten von fraglicher systematischer Stellung.

Bentley, C. A.: A short note on the parasites of kala-azar. in: Indian.med. Gaz. 1904 (Mars) p. 81--82 1 Textfig

- CHRISTOPIERS, S. R.: A preliminary report on a parasite found in persones suffering from enlargement of the spleen in Inde. in: Scientific Memoirs by Off. of the med. a sanit. dep. of the governum of India. New Ser. Nr. 8 1904 p. 1—17 2 T.
- COOK, A. R.: Relapsing fever in Uganda. in: Journ. trop. Med. v. 7 1904 Nr. 2 p. 24-26 (15, Jan.) 3 Textfig.
- DAATSCHENKO, E.: Zur Frage über den Erreger der toxämischen Hämoglobinnrie bei dem Vieh in Kuban (Rußland). in: Zentralbl. f. Bakteriol, Abt. I (Orie.) v. 35 1904 p. 727-729.
- Hills, L. G.: A case of Spirillum fever. in: Journ. trop. Med. v. 7 1904 Nr. 3 p. 35.
- LRISHMAN, W. B.: Note on the nature of the parasitic bodies found in tropical spienomegaly. in: Brit, med. Journ. 1994 (6. Febr.) Nr. 2249 p. 303.
- Levaditi, C.: Contribution à l'étude de la spirillose des poules. in: Ann. de l'inst. Pastenr Ann. 18 1904 p. 129—149 1 Taf.
- Masson, Paraics: Recurrent fever associated with spirilla in the blood in a patient form Gibrultar. in: Brit. med. Journ. 1904 (5, März) Nr. 2253 p. 528
- MASSON, PATRICK & G. C. Low: The Leisbnan-Donovan body and tropical splenomegaly. in: Brit. med. Journ. 1894 (23. Jan.) Nr. 2247 p. 183—186 I blanche.
- megaly. iu: Brit. med. Journ. 1934 (23. Jan.) Nr. 2247 p. 183—186 I planche.

 —: The Leishman-Donovan body. in: Brit. med. Journ. 1904 (28. May) Nr. 2265
 p. 1251.
- MARTZINOWSKY, E. T. & S. L. BOGROFF: Etiologie du bonton d'Orient. in: Meditzinskoie Obozrenie (Russ.) 1904.
- Mezincescu, D.: Über ein Eiterspirillum. in: Zeutraßl. f. Bakteriol. Abt. I Orig. v. 35 1904 p. 201—202 4 Textfig.
- Neave, S.: Leishmania donovani in the Sondan. in: Brit. med. Johnn. 1904 (28. May) Nr. 2265 p. 1252.
- POWELL, A.: The morphology of the spirillum of relapsing fever. in; Brit, med. Jonra, 1904 (30, April) Nr. 2261 p. 1014.
- ROGERS, L.: Note on the occurrence of Leishman-Donovan Bodies in "cachexial fevers" including kala-azar. in: Brit. med. Journ. 1904 (28. May) Nr. 2265 p. 1249—1251.
- Ross, R.: Leishmania donovani found in kala-azar. in: Brit. med. Journ. 1904 (2. Januar) Nr. 2244 p. 160 corresp.
- THEILER, A.: Spiriflosis of cattle. in: Jonru. of compar. Path. a Therap. v. 17 1904 (März) p. 47—55.
- WOODCOCK, H. M.: Note on remarcable parasite of plaice and flounders. in: Trans. biolog. Soc. of Liverpool v. 18 1904 p. 63-72 1 pl.

Pseudo-Protozoen?

- Bertarill, E. & G. Vortroo: Morphologische mol biologische Beolaschungen über einen Fall von Wntkrankheit beim Menschen, mit besonderer Rücksicht auf die Gegenwart nud Verteilung der Negri sehen Körpereben im Zeutralnervensystem. in: ZeutralM. f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 221 –223.
- : Nachforschungen und experimentelle Beobachtungen über die Wutkrankbeit.
 in: Zentralbl, f. Bakteriol. Abt. I (Orig.) v. 35 1904 p. 729-741.

Соня, E.: Zur Kenntnis des Erregers der "Dermatites coccidioides". in: Hygien. Rundschau v. 14 1904 (15. Januar) p. 60—68.

GRASSI, B. & L. MUNARON: Ricerche preliminari diritti a precisare la Causa del gozzo e del cretinismo endemiri. in: Rendic. d. r. Accad. del Lincel T. XIII 1994 p. 57—65.

Mallory, F. B.: Scarlet fever. Protozoon like bodies found in four cases. in: Journ, of med. Research Boston v. 10 1904 Nr. 4 v. 483-492 2 Tat.

Volpino, G.: Sulla fine struttura dei corpi di Negri nella rabbia. in: Riv. d'igiene e sanita pubbl. Ann. 15 1904 Nr. 7 p. 240-242.

Zeitschrift

Allgemeine Physiologie.

May Verworn

Professor der Physiologie und Direktor des physiologischen Instituta an der Universität 66-4tingen. Britter Band,

- Marinesco, G., Recherches sur les granulations et les coronsonles colorables
- Marlinsch, vo.
 des cellule du pysème nerreax unital et persperses
 des cellule du pysème nerreax unital et persperses.
 Wallengren, Hans, Zer Kenntast der Univantasis.
 Wallengren, Hans, Zer Kenntast der Univantasis.
 Universität de l'alter Willessande- und Telenomiligheit spithelister
- Zelelin Noll, A., Peber Erregharkeit und Leitungsvermögen des motorischen Nerven unter dem Einfuß ein Giffen und Kälte. Prößlich, Prichrich W., Zun kenntnis der Narkose der Nervon. Schwarz, Gottwald, Beckschungen bei der unwinnischen Reizung der

- Schulz, Fr. N., Leber des Verkommen von Gallen farbeit fien im Gehanse
- Fröhlich, Friedrich W., Das Sanerstiffbedurfnis der Nerven Fröhlich, Friedrich W., Erregburkeit m
- Bondy, Oskar, Untersuchn
- Müller, Johannes, St.

- Winterstein, Hans, I ber die Kol Tore

- Fröhlich, Friedrich W., Die Verringerung der Fortiflanzungsgeschwin Fröhlich, Friedrich W., I
- Bruck, Werner Friedrich.

SECHZIGSTEN GEBURTSTAGE

ROBERT KOCH

Preis: 20 Mark.

R. Pfelffer, Znr Theorie der Virglenz. Einzelpreis 0.60 M.

Reinhold Ruge, Die mikroskopische Diagnose des anteponierend n T ri Vit 1 Figur. Einzelgeeis, 0.50 M.

Reinhold Ruge, Der Auspheles maculipennis Meigen, als Wirt ein († 1 Mit 1 Figur. Einzelpreis: 0.50 M.

Erleh Martini, Vergleichende Beobachtungen über Ban und Entwickele Laufsteller Tsetse- und Rattentrypanosomen. Mit Tafel II und III und 33 Ti in

E. von Esmarch, Die Milzbrandsporenbildung auf Fellen und ihre D Einzelpreis 0,60 M. ticorg Frank, Zwei Beiträge zur Histogenese des Milzbrand's. Mit Tafel IV u V Einzelpreis 2.50 M.

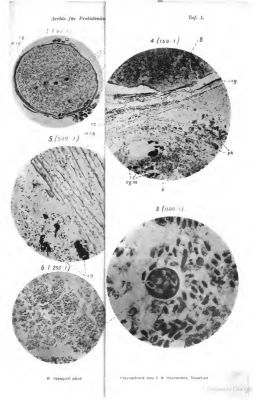
R. Otto, Über die Lebensdaner und Infektiosität der Pestbazielen in den Kidavern von Pestratten. Einzelpreis: 0,80 M

Gaffky, Eine Hausepidemie von fieberhaftem Brechdurchfall, wahrs bein harr ursacht durch einen bisher nicht bekannten Kapseibarillin Bau-un ent rit mnecens). Mit Tafel VI und VII (1 und II). Einzelpreis 2 M

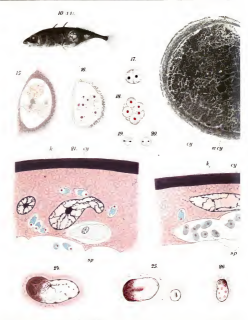
Wassermanu, Experimentelle Beltrige rur Frage der aktiven Inumundes Menschen Einzelpreis (190) M.
 Emil Gotsehleh, Neue epidemiologische Erfshrungen über die Pest in 14 pp. Mit 2 Knry utafeln. Einzelpreis (190 M.

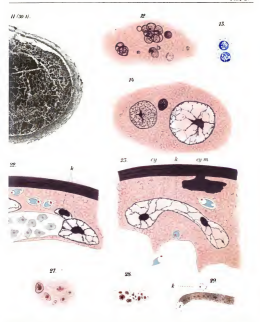
Max Reck, Beiträge über die Unterscheidung der Bazillen von me hr tierischer Tulerkulose, namentlich nach Infektion verschiedeuer Tier na

A. Gärtner, Über den Einfinß des Nebrmaterial auf die Entwickelung bei Sprul tion des Milzbrandbazillus Einzilprei 1,20 M



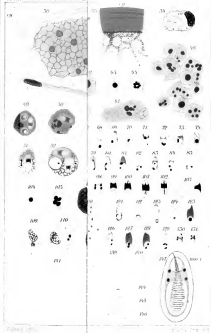


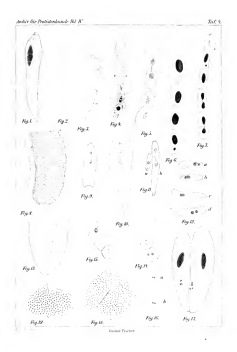


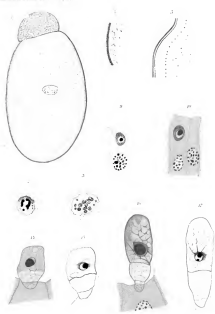


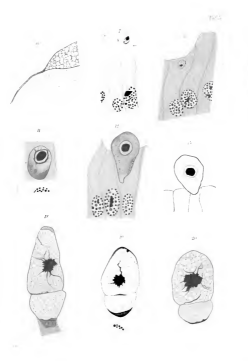
Fischer Jana.

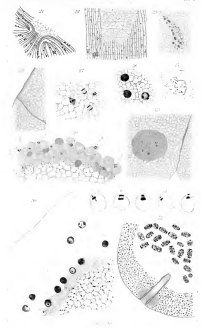
. oth lines out American

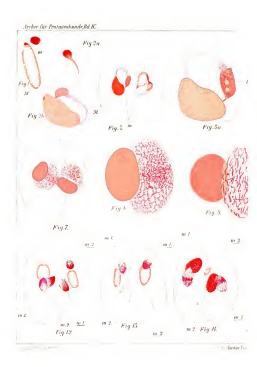


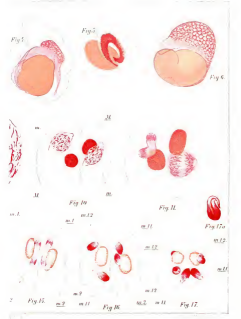


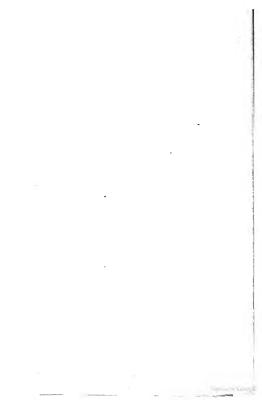


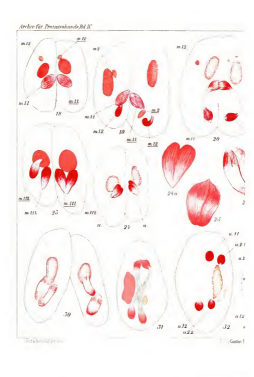


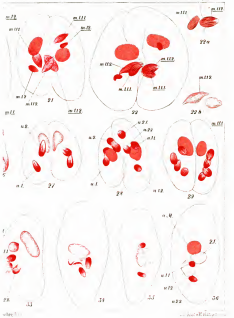


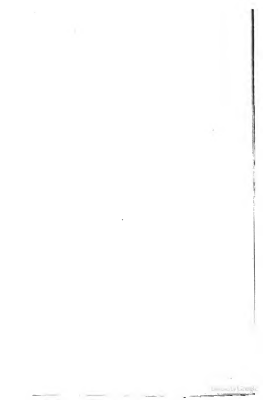


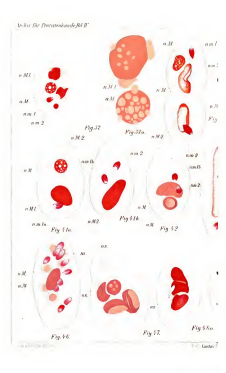


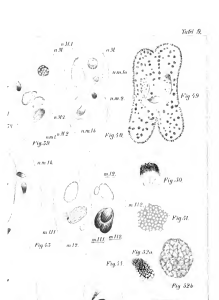




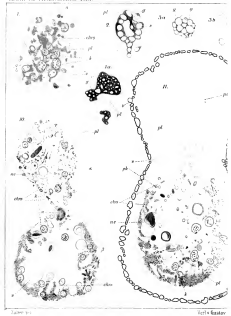


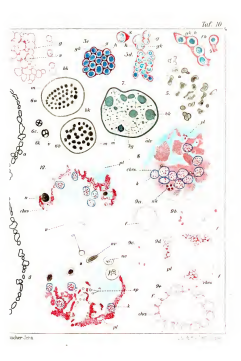


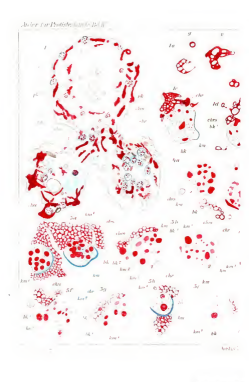


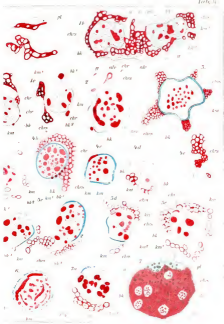


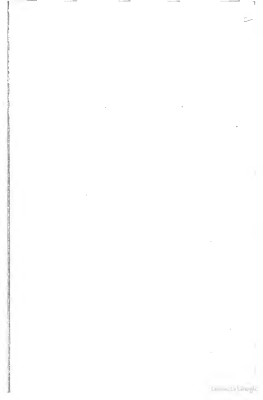




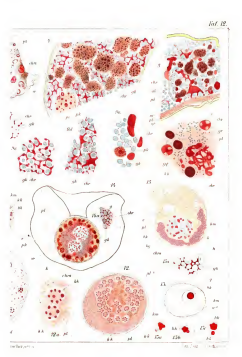










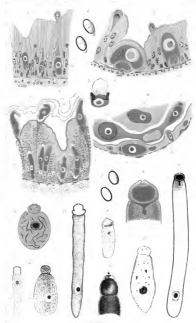














Return this book on or before the last date stamped below

Salary Server Cris. no. 1174

